

Die Beziehungen zwischen
^{oder}
Farbe und Konstitution
bei organischen Verbindungen

Unter Berücksichtigung der Untersuchungsmethoden

dargestellt von

Dr. H. Ley

a. o. Professor an der Universität Leipzig

Mit 51 Figuren im Text und 2 Tafeln



Leipzig

Die Beziehungen zwischen
^{chem}
Farbe und Konstitution
bei organischen Verbindungen

Unter Berücksichtigung der Untersuchungsmethoden

dargestellt von

Dr. H. Ley

a. o. Professor an der Universität Leipzig

Mit 51 Figuren im Text und 2 Tafeln



Leipzig
Verlag von S. Hirzel
1911.

541.7

NII

556

Copyright by S. Hirzel at Leipzig 1911.

Vorwort.

Vorliegendes Buch soll den Leser in ein Gebiet einführen, das gleichzeitig der organischen und physikalischen Chemie angehört. Das Buch ist teils aus Vorlesungen entstanden, die ich seit einigen Semestern hier gehalten habe, teils aus Aufsätzen für die Zeitschrift für angewandte Chemie und das Jahrbuch für Radioaktivität und Elektronik; auf Anraten des Herrn Verlegers entschloß ich mich, diese Arbeiten in vorliegender Form zu veröffentlichen.

Die Beziehungen zwischen Farbe und chemischer Konstitution werden gegenwärtig von einer größeren Zahl von Chemikern studiert, so daß ein ausgedehntes, häufig schwer zu übersehendes experimentelles Material geschaffen ist. Es läßt sich aber nicht leugnen, daß man in manchen Fällen um eine befriedigende Deutung der Erscheinungen verlegen ist, da die theoretische Grundlage, der Valenzbegriff, sich hier wie in anderen Fällen als unzureichend erwiesen hat. Nach Ansicht des Verfassers hat die Valenzlehre aber von der modernen Elektrizitätstheorie, besonders der Elektronentheorie wesentliche Förderung zu erwarten, und es schien deshalb notwendig, den Valenzbegriff in der neuen elektroatomistischen Deutung in die Betrachtungen einzuführen, wie er neuerdings besonders von Stark entwickelt wurde. In diesem Zusammenhange waren auch die neueren Untersuchungen, die die Beziehungen zwischen Absorption und Fluoreszenz betreffen, nicht zu übergehen. Eine konsequente Durchführung jener Theorie scheint mir vorläufig noch nicht möglich, da sich gewisse Erweiterungen der Valenztheorie mit Hilfe der neuen Anschauungen noch nicht präzise genug darstellen lassen. Vielleicht werden aber die hie und da gegebenen Deutungen im Sinne der elektroatomistischen Theorie anregend wirken, zumal sie nach Ansicht des

Verfassers auch neue Fragestellungen auf experimentellem Gebiet erlauben.

Bei der Auswahl des Stoffes habe ich einfachen und gut untersuchten Beispielen besondere Aufmerksamkeit gewidmet und möglichst solche Arbeiten berücksichtigt, die auch quantitative Beiträge zu der Frage geliefert haben; auch glaubte ich bei der ganzen Anlage des Buches von einer eingehenden Behandlung der Farbstoffchemie absehen zu müssen, da diese Fragen in den Lehrbüchern über Farbstoffe, sowie den spektroskopischen Arbeiten Formaneks u. a. von berufenerer Seite dargestellt sind. Trotzdem bin ich überzeugt, daß auch der Farbstoffspezialist aus diesen Darlegungen wird Nutzen ziehen können, da er die Grundlagen seines Wissensgebietes hier behandelt findet.

Besondere Beachtung schenkte ich den Absorptionserscheinungen im Ultraviolett, da derartige Untersuchungen (unabhängig von jeder theoretischen Deutung) wichtige Hilfsmittel für die Bestimmung der Konstitution organischer Verbindungen bilden, und da die Darstellung dieses Gegenstandes von Hartley in Kaysers Handbuch durch neuere Arbeiten vielfach überholt ist.

Bei der gegenwärtigen Entwicklung der organischen Chemie läßt sich voraussehen, daß spektroskopische und spektrophotometrische Apparate sich mehr und mehr in den chemischen Laboratorien einbürgern werden; es werden deshalb manchen Lesern einige Bemerkungen über die Methodik willkommen sein, die in einem zweiten Teile des Buches Platz gefunden haben.

Herrn Priv.-Dozenten Dr. K. Schaefer bin ich für manche Anregungen und Ratschläge zu herzlichem Dank verpflichtet; auch Herrn Prof. Schaum habe ich für verschiedene Hinweise bestens zu danken.

Leipzig, Januar 1911.

H. Ley.

Inhaltsübersicht.

Seite

Erster Teil.

I. Allgemeines über Absorption, Entstehung der Farbe	3
II. Definition der Farbe	
a) Extinktionskoeffizient, Gesetz von Beer	9
b) Absorptionsspektren	12
III. Veränderlichkeit der Absorptionsspektren	
a) Einfluß der Schichtdicke	14
b) Einfluß der Konzentration	14
c) Einfluß des Lösungsmittels	15
d) Einfluß der Temperatur	15
e) Einfluß der elektrolytischen Dissoziation	16
f) Einfluß des Aggregatzustandes	17
g) Mischungen zweier absorbierender Stoffe	19
IV. Chromophortheorie; verschiedene Arten der Chromophore	19
1. Äthylengruppe	21
2. Carbonylgruppe	23
3. C: N-Gruppe	24
4. Azogruppe	24
5. Azoxygruppe	26
6. Nitrosogruppe	26
7. Nitrogruppe	27
8. :N: O-Gruppe	28
9. Thiocarbonylgruppe	28
10. Chromogene mit Äthyl- und Carbonylgruppen, chinoide Chromophore	28
11. Selbständige und unselbständige Chromophore	37
12. Farbe und isozyklische Ringbildung	38
13. Farbe und Konfiguration	39

	Seite
14. Chemische Natur der Chromophore; Chromogene und Leukoverbindungen	40
V. Farbänderung durch Einführung neuer Gruppen; bathochrome und hypsochrome Gruppen, Auxochrome	41
VI. Weiterer Ausbau der Chromophor- und Auxochromtheorie.	
a) Chromophore und Auxochrome in Verbindung mit dem Benzolring	46
b) Ungesättigter Charakter der Auxochrome und Chromophore, Nebenvalenzbetätigung	50
c) Innere und gewöhnliche Organo-Komplexverbindungen	54
d) Bildung neuer Chromophore durch Umlagerung	56
VII. Quantitative Beziehungen; Veränderung der Absorption durch Einführung neuer Gruppen. Extinktionskoeffizienten. Einfluß der Lösungsmittel	57
VIII. Die Absorptionerscheinungen vom physikalischen Standpunkt. Elektronentheorie	68
IX. Absorption einfacherer Stoffklassen, besonders im Ultraviolett.	
1. Absorption des Benzols (Lösungen, Dämpfe)	77
2. Konstitution des Benzols	79
3. Homologe des Benzols	81
4. Ungesättigte Kohlenwasserstoffe	82
5. Halogenverbindungen (Salzbildungen)	84
6. Aminoverbindungen	84
7. Phenole und Nitroverbindungen	88
8. Nitraniline und Nitrophenole	91
9. Carbonsäuren und Derivate, Aldehyde	93
10. Stereoisomere Verbindungen	99
11. Naphtalin und Derivate	101
12. Höhere Kohlenwasserstoffe und Derivate	104
13. Pyridin, Chinolin	105
14. Aliphatische Ketone, Diketone und Verwandtes	107
15. Aliphatische Nitro- und Nitrosoverbindungen	121
16. Aliphatische Jodverbindungen	122
17. Derivate des Kampfers	123
18. Liste einiger Verbindungen mit kontinuierlicher Absorption	123
X. Allgemeines über die optische Wirkung der Substituenten. Konstitutionsbestimmung auf Grund spektraler Beziehungen	125
XI. Beziehungen zwischen Absorption und Fluoreszenz im Ultraviolett	130
XII. Beziehungen zwischen Absorption und Mol-Refraktion	141
XIII. Speziellere Farbverhältnisse bei Salzbildungen	143
Farbkonstanz bei koordinativ gesättigten Verbindungen	143

	Seite
Farbveränderlichkeit	145
XIV. Farbänderungen und chemische Umlagerungen. Farbige isomere Salze	149
1. Salze der Dinitroverbindungen	152
2. Salze der Nitrophenole	155
(Isomere Nitrophenolester)	156
3. Salze von Oxyazokörpern	157
4. Salzbildung bei Nitroketonen	158
5. Salzbildung bei Phenolaldehyden usw.	159
6. Panchromie und Chromotropie bei Salzen der Violursäure und verwandten Verbindungen	160
7. Salzbildungen und Umlagerungen bei Aminoazoverbindungen	166
8. Umlagerungen bei der Salzbildung der Triphenylmethanfarbstoffe	168
9. Carboxonium- und Carbothoniumverbindungen	172
10. Chemische Theorie der Indikatoren	175
11. Salzbildungen bei Derivaten des Triphenylmethans usw. Halochromie	178
XV. Farberscheinungen bei (meist) indifferenten Verbindungen (Nebenvalenz-Äußerungen)	185
Merichinoide Verbindungen	185
Chromoisomerie bei Nitranilinen usw.	187
XVI. Farbänderungen infolge von Polymerie	190
XVII. Farbverhältnisse bei Organometallverbindungen, besonders bei inneren Komplexsalzen	191

Zweiter Teil.

Methodisches.

A. Spektroskope und Spektrographen	207
1. Einfaches Spektroskop nach Kirchhoff-Bunsen	207
2. Spektroskope mit größerer Dispersion	210
3. Spektroskop mit festem Arm	211
4. Spektrographen	212
5. Gitterapparate	213
6. Anforderungen an das Spektroskop	213
7. Quarzspektrographen	215
8. Eichung des Spektroskops	217
9. Beobachtung der Absorptionsspektren im Sichtbaren. Absorptionsapparate	218

	Seite
10. Messungen im Ultraviolett. Methode von Hartley-Baly	221
11. Fehlerquellen der Methode von Hartley-Baly	223
12. Lösungsmittel und Reinigung derselben	225
B. Spektralphotometer.	
a) Hüfnersches Spektralphotometer	230
b) Spektralphotometer nach König-Martens	231
C. Einiges über Lichtquellen	237

Erster Teil.



I. Allgemeines über Absorption. Entstehung der Farbe.

a) Absorption im sichtbaren Spektrum.

Wenn ein Strahl weißen Lichts auf die Schicht eines Stoffes fällt, so findet, falls man von einer Reflexion des Lichtstrahls abieht, eine Schwächung des hindurchgegangenen Lichtes statt, die im allgemeinen in den einzelnen Spektralgebieten verschieden ist, so daß das hindurchgegangene Licht auch eine andere Zusammensetzung hat als das auffallende, d. h. farbig erscheint. Ein Teil des Lichts ist in der Schicht absorbiert worden; die Farbe eines Stoffes kommt somit dadurch zustande, daß Lichtstrahlen bestimmter Wellenlänge von dem farbigen Stoff absorbiert werden.

Der gleiche Vorgang, d. h. Absorption bedingt auch in der Regel die Farbe des Stoffes im diffus reflektierten Licht.

Zu einer genaueren Untersuchung der Absorption betrachten wir den farbigen Stoff für sich oder in indifferenten Lösungsmitteln gelöst im durchfallenden Lichte. Unter diesen Umständen ist die Farbe des Stoffes in erster Linie durch das ihm eigene Absorptionsspektrum bestimmt, das erhalten wird, indem man weißes Licht durch eine Schicht bestimmter Dicke des Stoffes hindurchfallen läßt und das hindurchgegangene Licht spektralanalytisch zerlegt. Man unterscheidet dann in der Regel kontinuierliche und selektive Absorption. Bei ersterer ändert sich die Absorption beim Übergang von einer Spektralregion zur benachbarten nur langsam; bei der selektiven Absorption werden bestimmte Spektralgebiete erheblich mehr geschwächt als die Nachbargebiete. Allen Einteilungen der Spektren haftet eine gewisse Willkür an; man kann z. B. folgende Arten unterscheiden:

1. Einseitige Absorptionsspektren, bei denen nur die eine Hälfte, z. B. die blaue, absorbiert wird (Pikrinsäure, Eisenchlorid).

2. Zweiseitige Absorptionsspektren, bei denen nur Strahlen von mittlerer Wellenlänge, grüne oder grünblaue, durchgelassen werden (Lösungen von Kupferchlorid [konz.] oder Nickelchlorür).

3. Bandenspektren, bei denen innerhalb des sichtbaren Spektrums mehr oder weniger dunkle Banden auftreten (Kobaltchlorür).

4. Linienspektren, bei denen einzelne dunkle Absorptionslinien sichtbar sind (Joddampf).

In fast allen Fällen ist das Absorptionsspektrum nicht allein von der stofflichen Natur der gelösten Verbindung, sondern auch von äußeren Bedingungen abhängig; als solche sollen die Dicke der durchstrahlten Schicht, die Konzentration des gelösten Stoffes, die Natur des Lösungsmittels und die Temperatur genannt werden.

Wie später ausführlich gezeigt werden soll, besitzen viele, besonders aromatische Verbindungen, Absorptionsbanden im ultra-

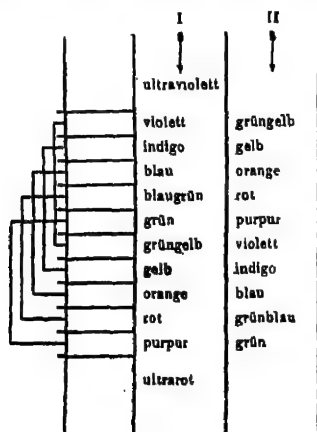


Fig. 1.

violetten Teile des Spektrums; durch Einführung bestimmter Atomgruppen erfolgt häufig eine Verschiebung dieser Banden in das Gebiet des sichtbaren Spektrums, also zunächst ins Violett, wodurch der Stoff in der Komplementärfarbe, d. h. grüngelb, erscheint. Bekanntlich wird die physiologische Empfindung des Weiß durch Mischung je zweier komplementärer Farben des Spektrums, z. B. von Violett und Grüngelb, Indigo und Gelb usw., hervorgebracht, wie das in dieser Skizze (Fig. 1) veranschaulicht werden soll. Da die Vereinigung sämtlicher Farben des Spektrums weiß ergibt, so muß nach Auslöschung einer Farbe im Spektrum dieses in der Komplementärfarbe erscheinen. Ist man nun imstande, durch sukzessive Einführung gewisser Gruppen in das Molekül des ursprünglich „farblosen Stoffes“ das Absorptionsband aus dem ultravioletten

gegen das rote Ende des Spektrums zu verschieben (\rightarrow I), so ändert sich die Farbe allmählich von grüngelb über blau bis grün, wie die beifolgende Skizze ergibt (\rightarrow II). Grüngelb erscheint somit als primitivste Farbe. Wir wollen mit Schütze¹⁾ den Übergang von Grüngelb nach Grün als Farbvertiefung, den entgegengesetzten als Farberhöhung bezeichnen. Gruppen, welche farbvertiefend wirken, sollen bathochrome, solche, die Farberhöhung verursachen, hypsochrome genannt werden. Schließlich sei noch erwähnt, daß die geschilderte Reihenfolge in der Farbänderung dadurch häufig gestört wird, daß mehrere Absorptionsbanden aus dem Ultraviolett heraustreten, und zwar die zweite Bande früher erscheint, ehe die erste über das sichtbare Rot hinweggeschritten ist.

b) Absorption im unsichtbaren Teile des Spektrums.

Früher beschränkten sich die Untersuchungen über Absorption lediglich auf den dem Auge sichtbaren Teil des Spektrums, was natürlich eine große Willkür bedeutet, da die sichtbare Strahlung nur einen kleinen Bruchteil der Gesamtstrahlung ausmacht. In den folgenden Diagrammen ist das Gebiet der gesamten Strahlung und zum Vergleich damit das der sichtbaren Strahlung dargestellt²⁾.

Die verschiedenen Strahlen sind durch die Wellenlängen λ charakterisiert (vgl. S. 8).

In der Tat hat erst die Berücksichtigung der Absorption anderer Strahlen außer den sichtbaren, besonders der ultravioletten, einen tieferen Einblick in die Konstitution der Materie gestattet.

I. Das Studium der Absorptionserscheinungen ultravioletter Strahlen ist von A. Miller (1862) begonnen und besonders von W. N. Hartley (1879) fortgesetzt worden, dem man wertvolle Methoden für diese Untersuchungen verdankt. Durch diese Arbeiten wurde der Beweis geliefert, daß viele Stoffe im Ultraviolett teils kontinuierliche, teils selektive Absorption zeigen und somit im weiteren Sinne auch als „farbig“ zu bezeichnen sind und von Wesen, die mit anderen Augen ausgestattet wären, auch als farbig empfunden werden müßten.

1) Ztschr. phys. Chem. 9, 109.

2) Siehe K. Schaum, Photochemie u. Photographie, S. 3.

3) Siehe Kayser, Handb. d. Spektroskopie, Bd. 3, 149 ff.

Hinsichtlich der Absorption im Ultraviolett teilt Hartley die Stoffe in drei Klassen ein:

1. Stoffe, die am ultravioletten Ende absorbieren, aber durch Verdünnung mit indifferenten Lösungsmitteln leicht durchlässiger gemacht werden können. (Verbindungen mit offener Kohlenstoff-

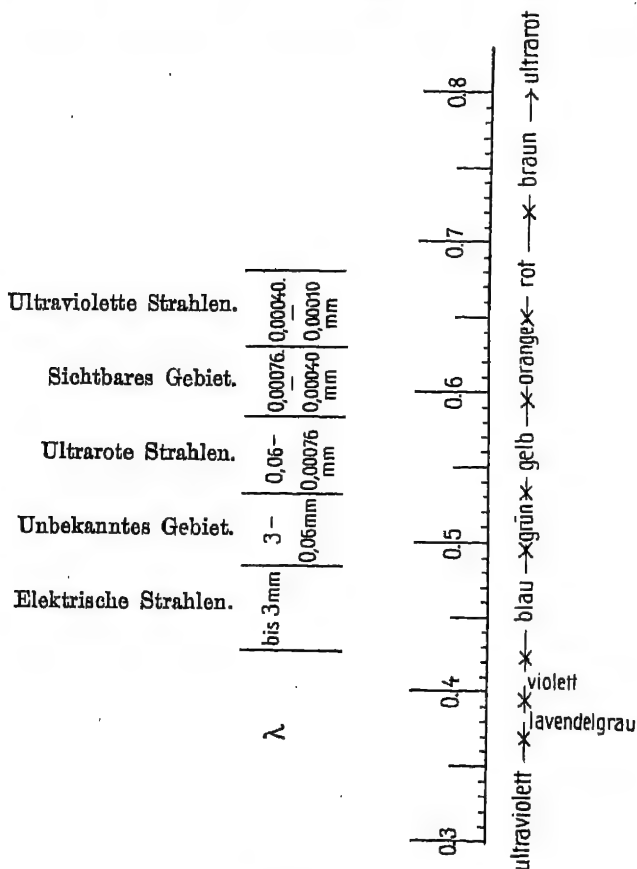


Fig. 2.

kette, Paraffine, Olefine, Azetylenkohlenwasserstoffe); Substitution eines oder mehrerer Wasserstoffatome durch (OH), (CO₂H), (OCH₃), (NH₂) ändert nicht den Charakter des Spektrums, sondern nur das Absorptionsvermögen.

2. Stoffe, die ähnlich wie unter 1 aber stärker absorbieren, und zwar so, daß Verdünnung geringeren Einfluß hat; hierhin

gehören Verbindungen mit geschlossener Kohlenstoffkette (Furfuran, Thiophen, Piperidin, hydrierte Benzole usw.).

3. Stoffe, die bei großem Absorptionsvermögen deutliche Absorptionsstreifen hervorrufen (Benzol, Naphthalin, Pyridin, Chinolin, Pyrazin usw.).

Wasser sowie die niederen Alkohole sind äußerst durchlässig für kurzwellige Strahlen, so daß diese Stoffe als Lösungsmittel für andere im Ultraviolett absorbierende benutzt werden können. Absorptionsmessungen im Ultraviolett, die uns eingehend interessieren werden, sind für die theoretische Behandlung des Absorptionsproblems von fundamentaler Bedeutung, wie besonders die eingehenden Untersuchungen bei Benzolderivaten gezeigt haben und worauf unlängst noch von v. Baeyer¹⁾ mit Nachdruck hingewiesen wurde.

II. Andererseits absorbieren die meisten Stoffe auch im Gebiete der langen Wellen, d. h. im Ultrarot, und zwar zeigen selbst Stoffe, die im Sichtbaren und Ultravioletten nicht absorbieren, wie aliphatische Kohlenwasserstoffe und Wasser im ultraroten Teile des Spektrums selektive Absorption und häufig sehr kompliziert gebaute Spektren²⁾.

Diese Absorptionerscheinungen, sowie die Absorption elektrischer Wellen sollen in diesem Buche nicht behandelt werden³⁾.

Bevor auf die speziellen Absorptionerscheinungen eingegangen werden soll, scheinen noch folgende allgemeine Erörterungen am Platze.

Absorptions- und Extinktionsvermögen. Fällt Licht bestimmter Wellenlänge von der Energie 1 auf die Trennungsflächen zweier Medien, so wird ein Teil vom zweiten Medium absorbiert (A), ein anderer Teil in das erste Medium reflektiert (R) und ein dritter hindurchgelassen (D). Es ist somit:

$$(1) \quad A + R + D = 1; \text{ man bezeichnet}$$

A als Absorptionsvermögen, R als Reflexionsvermögen, D als Durch-

1) Zeitschr. f. angew. Chem. 19, 1287.

2) Vgl. S. 74.

3) Über Absorption im Ultrarot siehe die Monographie von W. Coblentz, Jahrb. f. Rad. u. Elektr. 4, 7, 1907, dem man die eingehendsten Untersuchungen auf diesem Gebiete verdankt.

lassungsvermögen des zweiten Mediums für die betreffende Wellenlänge.

Die Größe $\frac{A}{1-R}$ in die Gleichung:

$$(2) \quad 1 = \frac{A}{1-R} + \frac{D}{1-R},$$

die das Verhältnis der im Medium 2 absorbierten zu der überhaupt eindringenden Energie darstellt, bezeichnet man nach einem Vorschlage Schaums¹⁾ zweckmäßig als Extinktionsvermögen.

Ist die hindurchgelassene Energie gleich Null, was bei Metallen für fast alle Wellen, bei anderen Stoffen (mit sog. Oberflächenfarbe s. S. 18) für gewisse Wellensorten der Fall ist, so ist:

$\frac{A}{1-R} = 1$. Da bei Metallen R sehr groß ist, besitzen diese große Extinktion bei kleinem Absorptionsvermögen, während man bei farbigen Gläsern von großem Absorptionsvermögen sprechen muß.

Das Gesetz, nach dem die Schwächung der Intensität des Lichtes (ohne Rücksicht auf den reflektierten Anteil) beim Eindringen in das zweite Medium erfolgt und das zum Begriff des Extinktionskoeffizienten führt, wird im nächsten Abschnitt ausführlich besprochen.

Einheiten. In der Spektroskopie wird als Einheit für Wellenlängen λ in der Regel die Ångström-Einheit = 10^{-8} cm (A.-E.) verwendet. Die Wellenlänge des Natriumlichts ist 0,0005892 mm, daher: 5892 A.-E.

Häufig werden Wellenlängen auch in tausendstel Millimeter (μ) oder in millionstel Millimeter ($\mu\mu$) ausgedrückt; die Wellenlänge des Natriumlichtes kann daher auch als 580,2 $\mu\mu$ angegeben werden.

Für manche graphische Darstellungen wird nach Hartley noch eine andere Einheit benutzt, nämlich der reziproke Wert der Wellenlängen in A.-E. multipliziert mit 10^7 als sog. Schwingungszahl, d. h. die Zahl der Wellen auf einen Zentimeter im luftleeren Raume; diese Einheit sei im folgenden mit (r. A.-E.) bezeichnet. Sie darf nicht mit der nach der Wellentheorie des Lichtes definierten Schwingungszahl verwechselt werden, die das Verhältnis der Lichtgeschwindigkeit zur Wellenlänge darstellt.

1) Zeitschr. wiss. Photogr. 7, 406.

II. Definition der Farbe.

a) Extinktionskoeffizient. Gesetz von Beer.

Zur genauen Charakterisierung der Farbe eines Stoffes müssen wir angeben, welcher Bruchteil des in den Stoff eindringenden Lichtes bestimmter Farbe (Wellenlänge) unter den Versuchsbedingungen absorbiert wird. Ist man in möglichst vielen Spektralgebieten über diesen Bruchteil orientiert, so gibt seine Abhängigkeit von der Wellenlänge ein genaues Bild von der Schwächung des Lichtes beim Durchgang durch den Stoff.

Für die Lichtschwächung ist von Lambert¹⁾ (1760) die Hypothese aufgestellt worden, daß beim Durchgang von Licht bestimmter Wellenlänge durch eine Schicht jedes Schichtelement die Intensität des Lichtes um den gleichen Betrag schwächt. Erleidet homogenes Licht von der Intensität J beim Durchgang durch das Schichtelement dx eine Schwächung dJ , so folgt aus der obigen Hypothese:

$$dJ = -k \cdot J \cdot dx,$$

wo k ein Proportionalitätsfaktor ist. Wird diese Gleichung integriert zwischen den Grenzen $x=0$, wo $J=J_0$ und $x=d$, wo die Intensität $=J$ ist, so folgt:

$$J = J_0 \cdot e^{-k \cdot d}. \quad (1)$$

J_0 ist die Intensität des einfallenden, J die des austretenden Lichtes, d die Dicke der durchstrahlten Schicht, e die Basis der natürlichen Logarithmen.

k ist lediglich abhängig von der chemischen Natur der absorbierenden Substanz sowie von der Wellenlänge.

Je größer k ist, desto geringer braucht die Schichtdicke d zu sein, damit die Intensität des eindringenden Lichtes um einen bestimmten Bruchteil abnimmt; sehr groß ist k für Metalle. Setzt man in der Gleichung:

$$\log \frac{J_0}{J} = k \cdot d,$$

die aus der Gleichung (1) durch eine einfache Umformung hervorgeht,

$$\frac{J}{J_0} = \frac{1}{10},$$

so wird:

$$k = \frac{1}{d}.$$

1) Siehe Ostwalds Klassiker der exakten Wissenschaften, Nr. 32.

Nach dieser von Bunsen und Roscoe¹⁾ herrührenden sehr anschaulichen Definition ist k der Extinktionskoeffizient, „der reziproke Wert derjenigen Schichtdicke, welche eine Substanz haben muß, um das durch dieselbe fallende Licht bis auf ein Zehntel der Intensität des auffallenden Lichtes durch Absorption abschwächen zu können“.

Bisher wurde angenommen, daß bei gleicher Konzentration der Lösung die Schichtdicke geändert wird; der gleiche Effekt läßt sich erzielen, wenn man bei gleichbleibender Schichtdicke die Konzentration ändert; für diesen Fall hat Beer die Annahme gemacht, daß die Schwächung des eintretenden Lichtes in jedem Schichtelement sowohl der Lichtstärke J als auch der Konzentration c proportional ist:

$$-dJ = k \cdot c \cdot J \cdot dx,$$

woraus folgt:

$$\frac{J}{J_0} = e^{-k \cdot c \cdot d}.$$

Betrachten wir nun zwei Lösungen des Stoffes von den Konzentrationen c_1 und c_2 und finden, daß bei den Schichtdicken d_1 bzw. d_2 die Lichtschwächung, d. h. das Verhältnis $\frac{J}{J_0}$ in beiden Fällen das gleiche ist, so muß obiger Gleichung zufolge:

$$c_1 d_1 = c_2 \cdot d_2$$

sein; d. h. die Schichtdicken müssen umgekehrt proportional den Konzentrationen sein, damit die Lösungen gleich stark absorbieren (Beersches Gesetz).

In vielen Fällen hat sich die Gültigkeit dieses von Beer aufgefundenen Gesetzes experimentell erweisen lassen; auf der Anwendung dieses Gesetzes beruhen bekanntlich die Methoden der Kolorimetrie und Spektralphotometrie.

Unter der Annahme, daß die Moleküle des Lösungsmittels keine Absorption ausüben, läßt sich das Beersche Gesetz auch molekular-theoretisch plausibel machen. In den folgenden Skizzen bedeuten die schwarzen Punkte die Moleküle des absorbierenden gelösten Stoffes, die Moleküle des lediglich als Verdünnungsmittel dienenden Lösungsmittels sind nicht gezeichnet. Bei I sind die Zwischenräume zwischen den einzelnen Molekülen doppelt so groß als bei II, weshalb hier die Schichtdicke auch nur die Hälfte derjenigen

1) Pogg. Ann. 101, 35.

bei I zu sein braucht, damit die Lösungen durchsetzende Lichtstrahlen gleiche Molekülzahlen treffen, d. h. in gleicher Weise geschwächt werden.

Für stöchiometrische Zwecke bezieht man den Extinktionskoeffizienten auf äquimolekulare Lösungen, d. h. man berechnet:

$\frac{k}{c}$, wo c die Anzahl Mole pro Liter bedeutet,

$\frac{k}{c}$ kann als Molekularextinktion bezeichnet werden¹⁾.

Um die Änderung von k mit der Wellenlänge λ (k_{λ_1} , k_{λ_2}) zu erfahren, hat man für möglichst viele homogene Lichtarten den

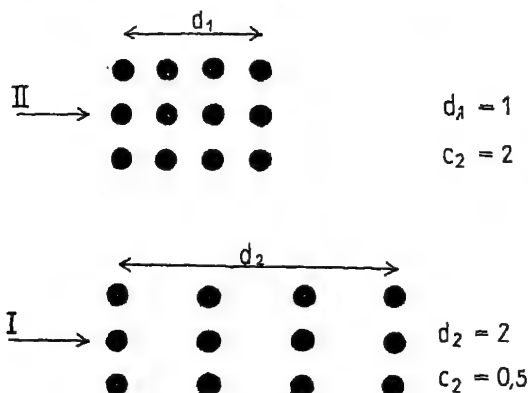


Fig. 3.

Extinktionskoeffizienten zu ermitteln, was mit Hilfe spektral-photometrischer Methoden geschieht²⁾.

Die Werte k_{λ} sind für den betreffenden Stoff (bzw. die Lösung des Stoffes in einem bestimmten Lösungsmittel) Naturkonstanten, durch die die Absorptionsverhältnisse der Substanz eindeutig festgelegt sind. In der Regel wird die Abhängigkeit der k -Werte von der Wellenlänge durch ein rechtwinkliges Koordinatensystem ausgedrückt; die genaue Zeichnung der Kurve setzt natürlich voraus, daß die Extinktionen bei möglichst vielen Wellenlängen ermittelt sind.

1) Vgl. Ostwald-Luther, Handbuch, 2. Aufl., S. 252.

2) Vgl. Teil II.

b) Absorptionsspektren. Darstellung derselben nach Hartley.

Angenähert erfährt man die Abhängigkeit der k -Werte von der Wellenlänge durch Untersuchung des Absorptionsspektrums, dessen Methodik im Teil II genauer berücksichtigt werden soll. Im Prinzip besteht die Methode darin, daß man für verschiedene Schichtdicken und Konzentrationen die Grenzen der (kontinuierlichen oder selektiven) Absorption feststellt. In diesem Bericht werden die Absorptionsgrenzen innerhalb des Gebietes von ca. $0,7 \mu$ bis ca. $0,23 \mu$ berücksichtigt, doch ist es für chemische Zwecke von Wichtigkeit, später auch besonders das ultrarote Gebiet in den Kreis der Untersuchungen zu ziehen.

Zur Prüfung des Gesetzes von Beer vergleicht man die Spektren der Lösungen von der Konzentration c und der Schichtdicke d mit denen von der Konzentration $c \cdot n$ und der Schichtdicke $d \cdot \frac{1}{n}$; findet man Identität, so bedient man sich zur Darstellung der Versuchsergebnisse der von Hartley sowie von Baly und Desch¹⁾ angegebenen graphischen Methode: als Ordinaten werden die Logarithmen der Schichtdicken in Millimeter (bezogen auf die verdünnteste Lösung), als Abszissen die den Grenzen der Absorption entsprechenden Schwingungszahlen aufgetragen. Die so erhaltenen Kurven (Schwingungskurven) gestatten, die Absorptionsverhältnisse eines Stoffes innerhalb eines großen Konzentrationsgebietes sofort übersehen zu können (s. Fig. 4).

In Fig. 5 sind einige charakteristische Schwingungskurven gezeichnet; bei I (alkoholische Jodlösung) liegt der Boden des Bandes noch im Sichtbaren (2150 r. AE) in hoher Konzentration bzw. größeren Schichtdicken (oberhalb 50 mm 0,01 norm.) ist nur kontinuierliche Absorption, unterhalb jener Grenze zeigt sich eine mittlere durchlässige Partie (bei 40 mm 0,01 zwischen 2730 und 3000 r. AE), die sich nach geringeren Schichtdicken mehr und mehr verbreitert; bei ca. 40 mm 0,001 norm. macht die selektive Absorption wieder einer kontinuierlichen Platz, die im ferneren Ultraviolett von 3700 ab verläuft.

Bei II (Fig. 5) (Jodäthyl) sehen wir typische selektive Absorption im äußeren Ultraviolett mit einem Bande, dessen Boden bei 3950 liegt.

1) Journ. Chem. Soc. 85, 1029.

III (Jodbenzol) zeigt die Schwingungskurve eines kontinuierlich absorbierenden Stoffes; der Knick bei 3700 zeigt jedoch die

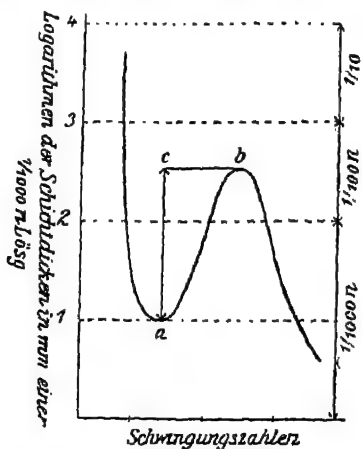


Fig. 4.

Andeutung eines Bandes von allerdings sehr geringer Ausdehnung an. Derartige Knicke in den Schwingungskurven stellen wahr-

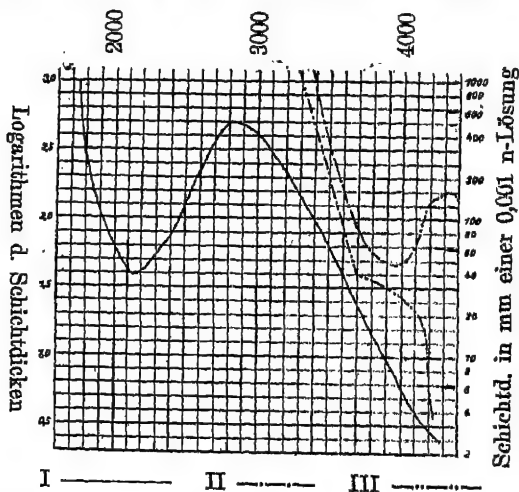


Fig. 5.

scheinlich stetige Übergänge von den selektiv zu den typisch kontinuierlich absorbierenden Verbindungen dar. Die „Tiefe“ des

Bandes (a c, Fig. 4) wird von englischen Forschern vielfach „persistence“ genannt¹⁾.

III. Veränderlichkeit der Absorptionsspektren.

Wie schon hervorgehoben, wird die subjektive Empfindung der Farbe nicht allein von der stofflichen Natur, sondern auch von verschiedenen anderen Umständen bedingt, was eine mehr oder weniger große Veränderlichkeit der Spektren ein und desselben Stoffes unter verschiedenen Versuchsbedingungen im Gefolge hat. Es sollen die wichtigsten Faktoren kurz besprochen werden unter besonderer Berücksichtigung der Lösungen absorbierender Stoffe.

a) Einfluß der Schichtdicke.

Die Abhängigkeit der Farbe von der Schichtdicke der Lösung äußert sich bei einigen typisch selektiv absorbierenden Stoffen häufig in sehr auffälliger Weise, indem mit Variation der Schichtdicke nicht nur eine Änderung der Farbintensität, sondern auch ein totaler Farbumschlag verbunden ist. Derartige mehrfarbige Stoffe²⁾ sind von Pflüger³⁾, Precht⁴⁾ u. a. untersucht worden. So ist Kaliumchromisulfatlösung in dünner Schicht blaugrau, in dicker Schicht violettrot. Brillantsäure grün 6 B erscheint bei Glühlicht in dünner Schicht grün, wird bei wachsender Schichtdicke blaugrün, blau, dunkelblau, violett, purpur und rot. Diesen durch Betrachtung der Schwingungskurven der absorbierenden Stoffe ohne weiteres verständlichen Erscheinungen kommt natürlich ein weiteres chemisches Interesse nicht zu.

b) Einfluß der Konzentration.

Wie die Betrachtungen auf Seite 10 ergeben haben, muß das Beersche Gesetz, das den Einfluß der Konzentration auf die Lichtabsorption regelt, gültig sein, falls bei dem Verdünnungsvorgange keine Veränderung mit dem gelösten Stoffe vor sich geht. Umgekehrt ist man berechtigt, aus der Nichtgültigkeit dieses Gesetzes auf einen in Lösung stattfindenden chemischen Vorgang zu schließen;

1) Weiteres s. Teil II, S. Bei den späteren Angaben der Absorptionsgrenzen bedeuten die Zahlen stets (r. AE.), wenn nichts anderes bemerkt ist.

2) Kayser, Handbuch III, 19.

3) Phys. Ztschr. 4, 520.

4) Ebenda 4, 572.

als solche werden in Betracht kommen: Zerfall polymerer Moleküle, Änderungen im Assoziationszustande (Bildung verschiedener Hydrate bzw. Solvate), chemische Reaktionen. Eine etwas eingehendere Diskussion dieser Verhältnisse soll später vorgenommen werden. Ob übrigens auch bei Abwesenheit solcher chemischer Prozesse eine absolute Gültigkeit des Gesetzes von Beer vorausgesetzt werden darf, ist noch nicht sicher entschieden.

c) Einfluß der Lösungsmittel.

Für selektive Absorption hat Kundt¹⁾ eine Regel aufgestellt, wonach die Verschiebung der Absorptionsstreifen im Zusammenhange mit dem Brechungs- und Dispersionsvermögen des Lösungsmittels stehen soll. „Hat ein farbloses Lösungsmittel ein beträchtlich größeres Brechungs- und Dispersionsvermögen als ein anderes, so liegen die Absorptionsstreifen einer in den Medien gelösten Substanz bei Anwendung des ersten Mittels dem roten Ende des Spektrums näher als bei Benutzung des zweiten.“ In sehr vielen Fällen hat sich gezeigt, daß die Reihe der Lösungsmittel eine andere ist, als sie die Kundtsche Regel fordert²⁾, so daß die obige Beziehung kaum den Namen einer Regel verdient. Die Ausnahmen dürften durch Wechselwirkungen zwischen gelöstem Stoff und Lösungsmittel bedingt sein, die von Kundt nicht angenommen werden, z. B. Assoziationsprodukten. Ob bei Anschluß derartiger chemischer Reaktionen der Regel strenge Gültigkeit zukommt, ist eine Frage von Bedeutung, die sich mit den bisherigen Mitteln experimentell jedoch schwer entscheiden lassen dürfte³⁾.

d) Einfluß der Temperatur.

Bei festen farbigen Stoffen wirkt Temperaturerhöhung ganz allgemein so, daß die Absorption nach dem langwelligeren Ende des Spektrums verschoben wird, die Farbe vertieft sich: Zinkoxyd wird bei höherer Temperatur gelb, Schwefel beim Abkühlen auf -50° fast weiß, das gelbe Jodoform bei -70° weiß. Analoges scheint auch für viele gelöste Stoffe zuzutreffen, wobei scharfe Absorptionsbanden in der Regel anders durch Temperatur beeinflusst werden als breitere. Von Interesse ist ein neuerer Befund

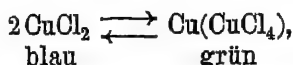
1) Pogg. Ann. 1874, S. 615.

2) Siehe Kayser, Handb. III, S. 80.

3) Vgl. E. Baur, Spektroskopie, S. 62.

von K. Schaefer¹⁾, daß bei den im Ultraviolett absorbierenden Nitraten wohl die kontinuierliche Endabsorption, nicht aber die selektive Absorption durch die Temperatur beeinflusst wird.

Wie besonders Kayser²⁾ bei der Diskussion dieser Fragen hervorhob, sind größere optische Effekte ausnahmslos auf chemische Änderungen zurückzuführen, die mit den Temperaturänderungen Hand in Hand gehen; als solche kommen Verschiebungen in den Hydratations- und Solvatationszuständen, ferner Komplexsalzbildungen und Hydrolysen in Betracht. Es sei hier an das bekannte Beispiel des Kupferchlorids erinnert, dessen konzentrierte blaue Lösungen bei Erwärmung grün werden; durch bestimmte Methoden kann der Nachweis erbracht werden, daß in der Lösung ein temperaturvariables Gleichgewicht zwischen normalem und komplexem Salz besteht:



das durch Temperaturerhöhung im Sinne des oberen Pfeils verschoben wird.

In manchen Fällen bleibt das Spektrum eines Stoffes unter den verschiedensten Umständen auffällig konstant³⁾, trotzdem der Stoff erheblichen chemischen Veränderungen unterworfen ist: flüssiges Wasser besitzt im Ultrarot Absorptionsbanden, die auch im Eis und im Wasserdampf unverändert enthalten sind, d. h. unter Bedingungen, wo sich die Molekulargröße wesentlich geändert hat. Diese Beobachtungen beweisen wohl nur, daß in vielen Fällen rein chemische Betrachtungen zur Erklärung spektraler Beziehungen unzureichend sind und durch andere ersetzt werden müssen⁴⁾.

e) Einfluß der elektrolytischen Dissoziation.

Bei wäßrigen Lösungen von Elektrolyten, z. B. MeX_2 , muß sich die Lichtabsorption additiv aus der von den Ionen Me^+ und X' sowie von den undissoziierten Molekülen MeX_2 herrührenden zusammensetzen. Kommt dem einen Ion keine Absorption im Sichtbaren zu (Cl' , SO_4'' , NO_3' , K^+ , NH_4^+ , Al^{+++}) und sind die Lösungen sehr verdünnt und völlig dissoziiert, so zeigen die Lösungen sämtlicher Salze die gleiche Farbe, die somit dem farbigen Ion eigen

1) Ztschr. f. wiss. Photogr. 8, 229.

2) Handbuch III, S. 106.

3) Vgl. Baur, Spektroskopie, S. 59.

4) Vgl. S. 68 ff.

ist. So zeigen nach Ostwald, der zuerst den Begriff der Farbe des Ions einföhrte und damit die Dissoziationstheorie wesentlich stützete, die Permanganate (K, Na, Li, Cd, NH_4 , Al) das gleiche dem Ion (MnO_4)' zukommende Absorptionsspektrum. Über die Farbe des undissoziierten Salzes hat Ostwald keine allgemeinen Angaben gemacht, sie kann gleich oder verschieden sein von der Farbe des Ions; ersteres ist z. B. der Fall bei CuSO_4 ; infolgedessen gilt bei diesem Salz nach E. Müller¹⁾ das Beersche Gesetz bis zu hohen Konzentrationen herauf; gleiches fand Pflüger²⁾ für Kaliumpermanganat. Die Frage nach der Gleichheit bzw. Ungleichheit der Lichtabsorption der Ionen und undissoziierten Moleküle ist durch Arbeiten von Hantzsch³⁾ in ein neues Stadium getreten. Hantzsch fand, daß die Farbe in allen Fällen durch den Vorgang der elektrolytischen Dissoziation nicht oder nur äußerst wenig beeinflußt wird, falls es sich um koordinativ gesättigte Verbindungen handelt⁴⁾. Die Farbgleichheit bei Kupfersulfat und seinen Ionen erklärt sich so, daß das eigentlich Absorbierende der Komplex $[\text{Cu}4\text{H}_2\text{O}]$ darstellt, der sowohl im undissoziierten Molekül als auch im Ion vorkommt.

Die Absorptionsspektren farbiger, koordinativ gesättigter Verbindungen werden nach Hantzsch auch durch Änderung der Temperatur, des Lösungsmittels, sowie des Aggregatzustandes wenig beeinflußt, falls nur der Komplex unter diesen Bedingungen chemisch unveränderlich bleibt.

f) Einfluß des Aggregatzustandes.

Es gilt hier durchwegs die Regel, daß die Absorptionsstreifen eines Stoffes in gelöstem Zustande weit unschärfer sind als in dampfförmigem Zustande, was z. B. für das im Ultraviolett absorbierende Benzol gilt. Hier möge noch die Bemerkung eingeschaltet werden, daß Dämpfe in der Regel Linienspektren geben; als Beispiele seien Natrium, Stickstoffdioxyd, Brom, Jod u. a. genannt. Letzterer Stoff kann auch als Beispiel für die obige Regel gelten, denn die Lösungen des Jods in organischen Flüssigkeiten besitzen durchwegs breite Absorptionsbanden und niemals ein Linienspektrum.

1) Ann. d. Phys. [4] 12, 778, 1903.

2) Ann. d. Phys. [4] 12, 430, 1903.

3) Berl. Ber. 41, 1216.

4) Vgl. Kap. XIII.

Bei dem Vergleich der Absorptionsspektren fester, kristallwasserhaltiger Salze und ihrer Lösungen ergaben sich in einigen Fällen Verschiedenheiten wie bei Didymsulfat nach Bunsen, während bei Kupfersulfat nach den Versuchen von A. Vogel, die durch Messungen von Hantzsch bestätigt wurden, die Absorptionsspektren des festen und in Wasser gelösten Stoffes nahezu gleich sind; eine bemerkenswerte Identität fand ferner Schaefer¹⁾ bei Kaliumnitrat.

Auch die Farbe der festen Stoffe im diffus reflektierten Lichte kommt in der Regel durch einen Absorptionsvorgang zustande. Die Körper erscheinen unter diesen Umständen farbig, weil das Licht teils an der Oberfläche zurückgeworfen, teils nach Eintritt in das Innere aus einer gewissen Tiefe heraus reflektiert wird. Ist die Reflexion an der Oberfläche nicht sehr groß, so ist die Farbe des Körpers im durchgehenden und reflektierten Lichte ungefähr gleich. Besitzt der feste Körper (Kristall mit glatter Oberfläche) jedoch ein gutes Reflexionsvermögen, so kann der Körper weiß erscheinen, während er im gelösten oder geschmolzenen Zustande farbig aussieht; das ist z. B., worauf Hartley²⁾ hinwies, für Triphenylmethan und p-Nitrophenol der Fall, die geschmolzen von gelblicher Farbe sind, während die Kristalle rein weiß erscheinen³⁾.

Von der bisher behandelten Farbe bei festen Stoffen ist zu unterscheiden die sog. Oberflächenfarbe, die bei manchen organischen und auch anorganischen Stoffen (Fuchsin, Helianthin, Kaliumpermanganat u. a.) angetroffen wird. Die Erscheinung tritt auf bei Stoffen mit starker selektiver Absorption, bei denen die k -Werte (S. 9) sehr groß sind, so daß schon die allerdünnsten Schichten dem Licht betreffender Wellenlänge den Durchgang verwehren. Da nun allgemein Stoffe, die eine Wellensorte metallisch absorbieren, diese Wellensorte auch so gut wie vollständig, d. h. metallisch reflektieren, muß die Farbe im reflektierten Lichte komplementär zu der im durchfallenden Lichte sein. Die Erscheinung ist durchaus mit dem Metallglanz vergleichbar⁴⁾.

1) Ztschr. f. wiss. Photogr. 8, 212.

2) Siehe Kayser, Handbuch III.

3) Hier kommt allerdings noch dazu, daß Temperaturerhöhung die Absorption an und für sich nach Rot verschiebt.

4) Näheres siehe Müller-Pouillet, Optik (bearbeitet von Lummer), sowie Riecke, Physik I.

g) Mischungen zweier absorbierender Stoffe.

Nach dem Vorhergehenden ist es wahrscheinlich, daß die Mischung zweier farbiger Stoffe A und B eine Absorption ergeben muß, die annähernd gleich ist der Summe der Absorptionen der einzelnen Stoffe:

$$|A + B| = |A| + |B|,$$

vorausgesetzt, daß sich die beiden Stoffe nicht chemisch beeinflussen, eine Bedingung, die allerdings in den meisten Fällen schwer zu prüfen ist, da außer groben chemischen Reaktionen auch feinere Beeinflussungen, wie Änderungen im Hydratationszustand usw., auszuschließen sind.

Die häufig zu beobachtende Verschiebung von Absorptionsstreifen bei der Mischung selektiv absorbierender Stoffe erklärt sich auch ohne Annahme chemischer Vorgänge durch additive Übereinanderlagerung der beiden Spektren.

Die Abweichungen vom additiven Verhalten bei gelösten Stoffen sind leicht zu untersuchen, indem man 1. die gemischten Lösungen: $|A + B|$, 2. die Lösungen einzeln hintereinander geschaltet: $|A| + |B|$ spektroskopisch untersucht, wobei natürlich Sorge zu tragen ist, daß der Lichtstrahl in beiden Fällen gleichviel farbige Moleküle durchsetzt.

Ist in einem Salz AK Kation und Anion farbig, so wird sich das Spektrum in der Regel ebenfalls nach dem additiven Schema zusammensetzen. Abweichungen hiervon kann man ebenfalls durch eine Differenzmethode¹⁾ feststellen, indem man das farbige Anion A mit dem für den betr. Spektralbereich farblosen Kation K₁ und das farbige Kation K mit dem farblosen Anion A₁ kombiniert, man hat dann folgende Systeme (wie oben) zu vergleichen:

1. AK,
2. AK₁ + KA₁.

(Genaueres über den sog. Melde-Effekt muß bei Kayser²⁾ nachgelesen werden.)

IV. Chromophortheorie.

Nach diesen Vorbemerkungen allgemeineren Inhalts gehen wir zu unserer eigentlichen Aufgabe über, den Einfluß der stofflichen

1) A. Byk, Ztschr. f. phys. Chem. 61, 1; K. Schaefer, Ztschr. f. wiss. Photogr. 8, 212.

2) Handbuch III, S. 91.

Natur auf die Farbe von chemischen Gesichtspunkten aus zu ergründen. Bei der größeren Mannigfaltigkeit, die die organischen Verbindungen aufweisen, ist es begreiflich, daß hier auf Grund eines sehr großen Beobachtungsmaterials und infolge der höher entwickelten Systematik die Beziehungen zwischen Konstitution und Farbigkeit relativ am besten erkannt sind. Es sollen deshalb vorwiegend die rein organischen Verbindungen berücksichtigt werden; daneben werden aber auch die wichtigsten organischen Metallverbindungen, speziell innere Komplexsalze, soweit hier die Beziehungen zwischen Lichtabsorption und Farbe erkannt sind, zu untersuchen sein. Andererseits muß aber bisweilen auch auf gut untersuchte Fälle eingegangen werden, die der anorganischen Chemie entstammen.

Schon frühe hatte man erkannt, daß zwischen Absorptionsspektrum und chemischer Konstitution gewisse Beziehungen bestehen. Die ersten Versuche nach dieser Richtung rühren von Graebe und Liebermann¹⁾ her und erreichten in der von Witt²⁾ aufgestellten Chromophorthorie einen vorläufigen Abschluß. Diese Theorie macht bekanntlich für die Absorption eines farbigen Stoffes gewisse Atomgruppen verantwortlich, die Chromophore genannt werden und deren Einführung in farblose Moleküle Absorption im sichtbaren Spektrum erzeugt. Wenn von weniger wichtigen abgesehen wird, so sind folgende Atomgruppierungen als Chromophore erkannt³⁾:

1. Äthylengruppen $>C=C<$ (in bestimmter Zahl und Lagerung).
2. Carbonylgruppen $C=O$.
3. Stickstoffkohlenstoffgruppierungen
 $>C=NH$ bzw. $-CH=N$.
4. Azogruppen $-N=N-$.
5. An Kohlenstoff gebundene Nitrosogruppen $>C-NO$.
6. Nitrogruppen $-NO_2$.
7. Schwefelhaltige Gruppen wie $>C=S$, $-C-S_2-C-$ usw.
8. Schließlich können auch einige metalloide Elemente wie Jod als Chromophore wirken.

Es ist ohne weiteres verständlich, daß die mehrmalige Ein-

1) Berl. Ber. 1, 104.

2) Berl. Ber. 9, 522; Journ. Chem. Soc. 85, Abstr. 179, 356 (1876).

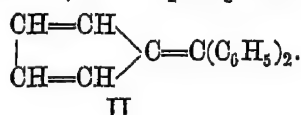
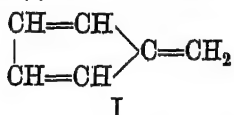
3) Im wesentlichen folgen wir hier der ausführlichen Zusammenstellung von H. Kauffmann, „Über den Zusammenhang zwischen Farbe und Konstitution“; Ahrens, Sammlung chem. und chem.-techn. Vorträge, Bd. IX.

führung chromophorer Gruppen im allgemeinen den Effekt verstärken, d. h. die Farbe vertiefen und daß auch die gegenseitige Lage der Chromophore einen Einfluß ausüben wird. Ferner werden wir a priori annehmen dürfen, daß die Nähe der Chromophore bzw. ihre dichte Gruppierung die Farbigkeit günstig beeinflussen wird; schließlich wird sich aus dem Folgenden ergeben, daß eine Kombination verschiedener Chromophore in demselben Moleküle zu neuen, z. B. chinoiden Gruppen häufig kräftig farberregend wirkt. Wie später gezeigt werden soll, handelt es sich bei den meisten farbigen Verbindungen in der Tat um ein Zusammenwirken mehrerer Chromophore im Molekül der absorbierenden Substanz.

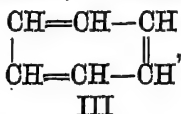
Die folgende Zusammenstellung soll zunächst eine orientierende Übersicht über die wichtigsten Verbindungen bringen, die Chromophore enthalten und die Chromogene genannt werden; es sollen vorwiegend sichtbar absorbierende Verbindungen berücksichtigt, auch soll vorläufig von einer exakteren spektralen Definition der Farbigkeit Abstand genommen werden.

1. Die Äthylengruppe: $>C=C<$.

Beispiele einfacher farbiger Äthylenderivate, etwa von dem Typus $R_2C:CR_2$, sind nicht bekannt. Farbe tritt erst auf, wenn mehrere Äthylenbindungen in zyklischer Anordnung vorhanden sind. Die prägnantesten Beispiele sind das von Thiele¹⁾ entdeckte Fulven (I) sowie die substituierten Fulvene, z. B. Diphenylfulven (II)



Das mit dem farblosen Benzol (III) isomere Fulven ist orangegelb,

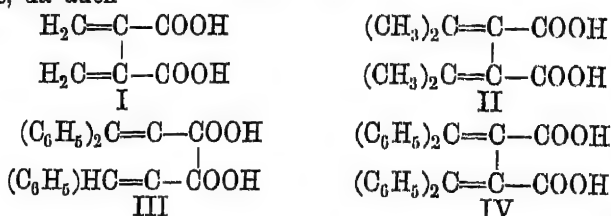


eine Tatsache, die plausibel erscheint, da, die Gültigkeit der Kekulé'schen Formel des Benzols vorausgesetzt, in diesem die Äthylenbindungen weniger dicht gelagert sind als im Fulven, wie die Betrachtung der Schemata I und III sofort ergibt; auch könnte

1) Berl. Ber. 88, 666.

die weniger symmetrische Anordnung der Doppelbindungen im Fulven in gewissem Grade mitbestimmend für dessen Farbigkeit sein. Dennoch ist Benzol, wie schon erwähnt, im weiteren Sinne farbig zu nennen, da dieser Stoff im Ultraviolett stark absorbiert.

Die Gegenwart der drei Äthylenbindungen im Benzol bedingt es, daß die Einführung dieses Ringsystems in farblose Verbindungen häufig das Auftreten von Absorption im Violett und Blau hervorruft, wie u. a. die Beobachtungen von Stobbe¹⁾ an den Fulgensäuren sowie deren Anhydriden beweisen. Die noch nicht isolierte Stammsubstanz (I), Butadiendicarbonsäure, ist nach Analogien farblos, da auch

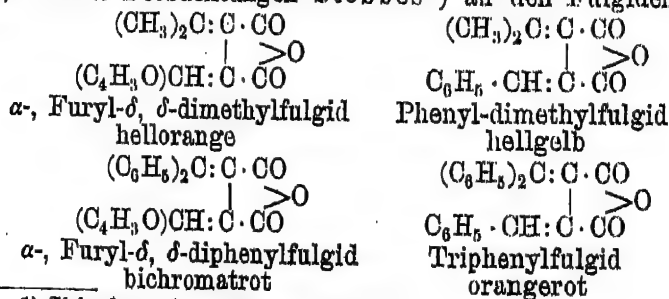


die tetramethylierte Säure farblos ist, während Triphenylfulgensäure (III) gelb und Tetraphenylfulgensäure (IV) orange ist. Eine noch stärkere Farbvertiefung erleiden die Anhydride der Fulgensäuren, die Fulgide, durch sukzessive Einführung von Phenylresten.

Auch andere äthylengruppenhaltige Ringsysteme vermögen in gewissen Kombinationen Farbe hervorzurufen. Hierzu gehört u. a. die Furylgruppe: $\text{C}_4\text{H}_3\text{O}-$

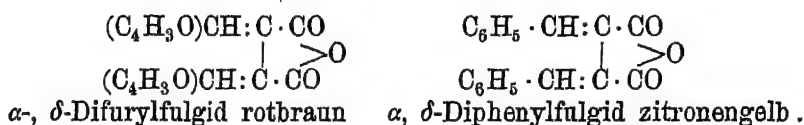


die der Phenylgruppe an chromophorer Wirkung noch überlegen ist, wie die Beobachtungen Stobbes²⁾ an den Fulgiden dartun.

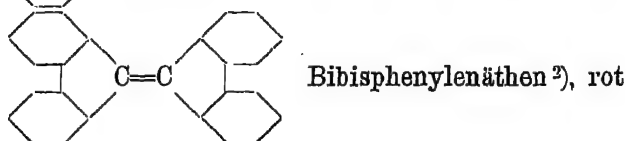


1) Siehe besonders Lieb. Ann. 849, 333.

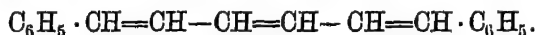
2) Berl. Ber. 38, 4075, 1905.



Auch das mehrmalige Vorkommen der Phenyl- (bzw. Naphtyl-) Gruppe zugleich mit der Äthylengruppe ruft Farbigkeit hervor, falls die Gruppe gewissermaßen zyklisch in das Molekül eingebaut ist, wie die Existenz der interessanten farbigen Kohlenwasserstoffe beweist:

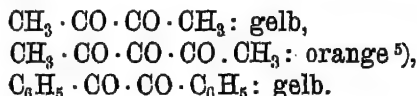


Schließlich ist zu erwähnen, daß auch die Anwesenheit mehrerer Äthylengruppen mit zwei Phenylgruppen gelbe Kohlenwasserstoffe entstehen läßt; als Beispiel sei das gelbe Diphenylhexatriën⁴⁾ genannt:



2. Die Carbonylgruppe $\text{C}=\text{O}$

besitzt deutlich chromophören Charakter; zwar sind die einfachsten Aldehyde und Ketone $\text{R} \cdot \text{CO} \cdot \text{H}$ und $\text{R} \cdot \text{CO} \cdot \text{R}$ farblos, jedoch schon die aliphatischen α -Diketone und mehr noch die Triketone lebhaft farbig, z. B.



1) Daufresne, Bull. soc. chim. (4) 1, 1233.

2) Graebe, Berl. Ber. 25, 3146.

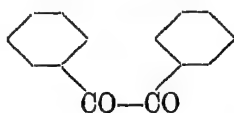
3) Graebe, Ann. 335, 134.

4) Journ. Chem. Soc. 98, 372.

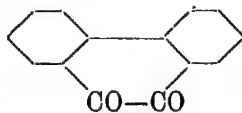
5) Sachs und Barschall, Berl. Ber. 84, 3047.

Die nochmalige Einführung einer Carbonylgruppe hat eine weitere Farbvertiefung im Gefolge: $C_6H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_5$ ist wasserfrei rot und bildet ein gelbes Hydrat¹⁾.

Als weitere Beispiele seien genannt:

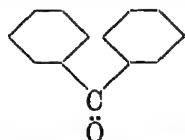


Benzil, gelb,



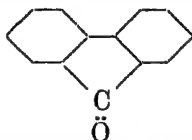
Phenanthrenchinon, orange,

Sie beweisen, daß die gleichzeitige Ausbildung eines isozyklischen Ringes (z. B. des mittleren Sechsrings im Phenanthrenchinon) die chromophoren Wirkungen der $-CO-CO-$ Gruppe wesentlich verstärkt, worauf von Kauffmann und neuerdings von Stobbe aufmerksam gemacht wurde. Als weitere Belege für diese schon aus früher genannten Beispielen einleuchtende Tatsache seien



Benzophenon, farblos,

und



Fluorenon, orange,

aufgeführt.

Der Carbonylgruppe verwandt ist die

3. Gruppe $C=N-$

die im Benzylidenanilin $C_6H_5CH:NC_6H_5$,

Benzophenonphenylimin: $(C_6H_5)_2C:NC_6H_5$,

Diacetyldianil: $CH_3C(:NC_6H_5)C(:NC_6H_5)CH_3$ u. a.

die gelbe Farbe dieser Verbindungen bedingt.

Wird in der Gruppe $-CR=N-R$ der Kohlenwasserstoffrest $-CR=$ durch ein äquivalentes Stickstoffatom ersetzt, so resultiert

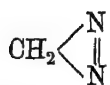
4. die Azogruppe $-N=N-$

mit stark chromophorem Charakter, der somit in der Reihe:



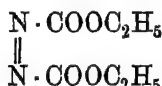
also mit steigendem Stickstoffgehalt meist sehr erheblich zunimmt, denn schon fette Azoverbindungen wie

1) Näheres s. Beilstein, Handbuch.



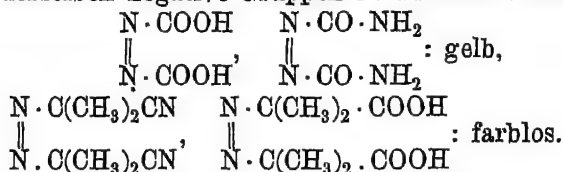
Diazomethan

und



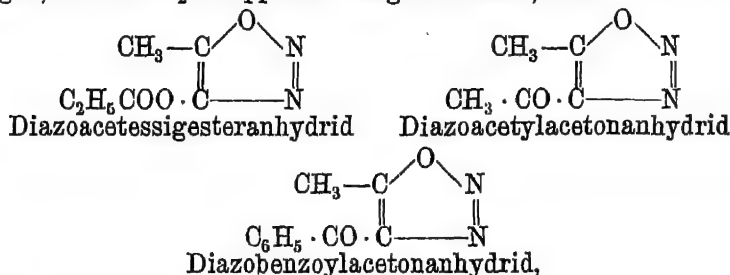
Azodicarbonsäureester

sind stark gelb. Azobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\text{—N=N—C}_6\text{H}_5$ und Homologe, sowie deren einfache Substitutionsprodukte, die Grundsubstanzen des ungeheuren Heeres der Azofarbstoffe, sind orange bis rot. Merkwürdigerweise sind manche echte aliphatische Azoverbindungen der Isobuttersäurereihe farblos. Nach Thiele und Heuser¹⁾, den Entdeckern dieser Verbindungen, treten die chromophoren Wirkungen der Azogruppe dann besonders in die Erscheinung, wenn mit derselben negative Gruppen in direkter Bindung stehen:



Es hätte großes Interesse, diese Verbindungen auf Absorption im äußersten Violett und im Ultraviolett zu untersuchen.

Ferner dürfte erwähnenswert sein, daß manche Diazoverbindungen, die die N_2 -Gruppe im Ring enthalten, wie:



ferner die Thiodiazole:



Auch die Azimide³⁾ und Diazosulfide⁴⁾ z. B.

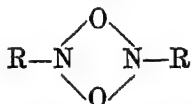
1) Lieb. Ann. 290, 6.

2) Wolff, 325, 129.

3) Ladenburg, Berl. Ber. 9, 222.

4) Jacobson, Ann. 277, 209.

aufgeführt¹⁾. Träger der Farbe sind in allen Fällen die C—N-Bindung sowie die Doppelbindung zwischen Stickstoff und Sauerstoff. Bekanntlich neigen manche aliphatische Nitrosokörper: R—N=O zur Polymerisation; in den bimolekularen farblosen Gebilden (RNO)₂ ist wahrscheinlich die Atomgruppierung:



enthalten, die nicht mehr als Chromophor wirkt.

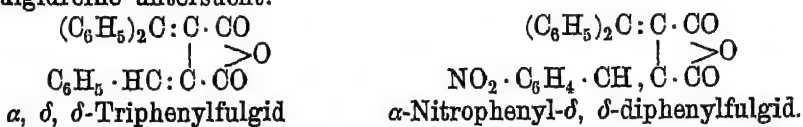
Die an Stickstoff gebundene Nitrosogruppe, z. B. in C₆H₅N·NO·CH₃, hat nur geringe farbgebende Eigenschaften. Verhältnismäßig gering ist ferner der Effekt der

7. Nitrogruppe NO₂,

der die Konstitution: $-\text{N} \begin{array}{l} \text{O} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{O} \end{array}$ bzw. $-\text{N} \begin{array}{l} \text{O} \\ \diagdown \quad \diagup \\ \text{O} \end{array}$ zukommt. Nitrobenzol

absorbiert im Violett, Nitronaphtalin ist schwach gelblich und kann als Schulbeispiel für das Auftreten von Farbe gelten: Naphtalin absorbiert, wie früher erwähnt, im Ultraviolett, durch Einführung der Nitrogruppe rückt die Absorption ins Violett und Blau, die Substanz erscheint gelblich.

Neuerdings hat Stobbe²⁾ den Einfluß der Nitrogruppe in der Fulgidreihe untersucht:



In Lösung zeigt das p-Nitrotriphenylfulgid tiefrote Farbe, während die o- und m-Verbindungen schwächer farbig und ungefähr von gleicher Nuance sind wie die nichtnitrierte Verbindung.

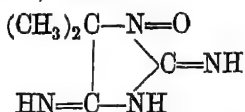
Der chromophore Charakter der Nitrogruppe ist früher stark überschätzt worden; die schwach chromophore Wirkung der NO₂-Gruppe wird auch angesichts der Tatsache plausibel, daß die aliphatischen Nitrokörper wie CH₃NO₂, C₂H₅NO₂ im sichtbaren Spektrum keine Absorption zeigen. Die Farbigkeit des Nitrobenzols kommt somit eigentlich erst durch Zusammenwirken zweier Chromophore, des Benzolkernes und der Nitrogruppe, zustande.

1) Wolff, Ann. **825**, 192.

2) Berl. Ber. **38**, 4082, 1905.

8. Der Chromophor =N=O

mit vierwertigem Stickstoff ist nach Hantzsch¹⁾ in den besonders durch Raschigs²⁾ Untersuchungen bekannt gewordenen Salzen der Stickoxyddisulfonsäure, z. B. $O:N:(SO_3K)_2$, enthalten, die im festen Zustande orange, in gelöstem violett sind; wahrscheinlich verdankt auch das braune Stickstoffdioxid seine intensive Farbe der Anwesenheit dieses Chromophors, der nach Piloty³⁾ auch die rote Farbe der Porphyrine, z. B.

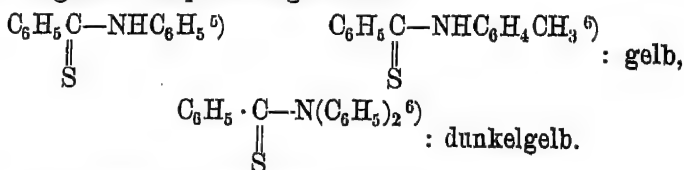


bedingen soll.

Die übrigens weniger wichtige

9. Thiocarbonylgruppe =C=S

hat wesentlich stärkere chromophore Eigenschaften als ihr sauerstoffhaltiges Analogon: Thioacetophenon $C_6H_5 \cdot CS \cdot CH_3$ und Thio-
benzophenon $C_6H_5 \cdot CS \cdot C_6H_5$ sollen blaue Öle darstellen⁴⁾. Die Thioamide sind im Gegensatz zu den farblosen Sauerstoffverbindungen gelb, wie folgende Beispiele zeigen sollen:



Auch Thiobenzamid gibt gelbe Lösungen.

10. Chromogene mit Carbonyl- und Äthylengruppen, chinoide Chromophore.

Eine beträchtliche Verstärkung erfahren die farbgebenden Eigenschaften der Carbonylgruppe durch gleichzeitige Anwesenheit

1) Berl. Ber. 28, 2744.

2) Dammer, Handb. d. anorg. Chem.

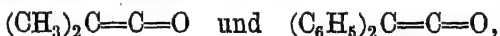
3) Berl. Ber. 36, 1283.

4) Berl. Ber. 28, 895; 29, 2974; Über Thioverbindungen aromatischer Ketone siehe ferner Manchot, Ann. 337, 170.

5) Bernthsen, Lieb. Ann. 192, 81.

6) Stieglitz, Berl. Ber. 22, 3159.

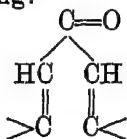
von Doppelbindungen. Einen Beleg hierfür bilden die von Staudinger¹⁾ entdeckten Ketene, z. B.



die gelbe Stoffe darstellen, ferner das gelbe Phoron:

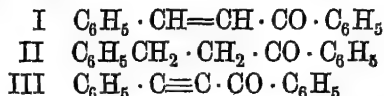


in dem die Atomgruppierung:



die Farbe hervorruft.

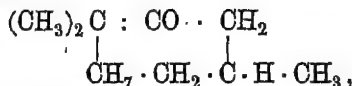
Daß die Atomgruppierung $-\text{CO} \cdot \text{CH}=\text{CH}-$ Farbe erzeugt, hat schon vor längerer Zeit v. Kostanecki²⁾ am Beispiel des Chalcons I gezeigt, das im Gegensatz zu seinem farblosen Reduktionsprodukt, Benzylacetophenon II, hellgelblich ist; man könnte nun die Annahme für selbstverständlich halten, daß auch die Atomgruppierung $\cdot\text{CO} \cdot \text{C}\equiv\text{C}-$ Farbigkeit bewirken müsse; das ist aber nicht der



Fall, wie das von Nef studierte Beispiel des völlig farblosen Benzoyl-phenylacetyls III zeigt.

Die sehr viel geringere Farbigkeit der Chalcone im Gegensatz zu den Ketenen erklärt sich wohl ungezwungen durch die dichtere Lagerung der farbgebenden Gruppen bei letzteren Verbindungen.

Auch das Pulegon:



das eine dem Mesityloxyd ähnliche Konstitution besitzt, zeigt nach Wallach³⁾ Absorption im Violett.

An dieser Stelle sind ferner die Verbindungen vom Typus des Dibenzalacetons:



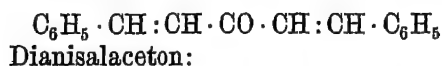
einzureihen, die mit einer Carbonylgruppe zwei Äthylengruppen

1) Berl. Ber. 38, 1735; 39, 968; 40.

2) v. Kostanecki u. Roßbach, Berl. Ber. 29, 1432.

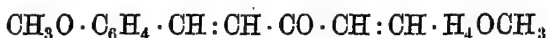
3) Göttinger Nachrichten 1896, 304.

verkoppelt enthalten¹⁾. Je nach der Natur der Gruppe R ändert sich die Farbe, worauf u. a. Stobbe²⁾ aufmerksam machte; z. B. Dibenzalaceton:



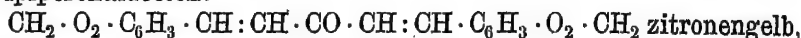
Körperfarbe

hellgelb

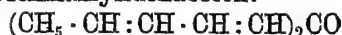


gelblichweiß
(Lösung
zitronengelb)

Dipiperonalaceton:

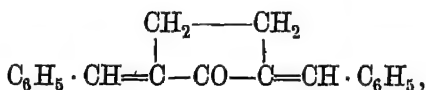


Dicinnamylidenaceton:



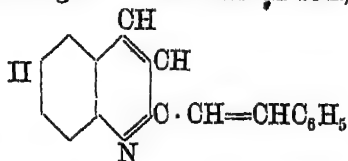
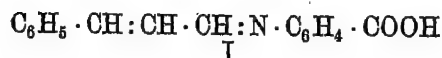
goldgelb.

Dem Dibenzalaceton verwandt ist das gelbe Dibenzalzyklopentanon³⁾:



in dem durch die zyklische Verkettung der beiden Äthylenchromophore durch die Gruppe $-\text{CH}_2-\text{CH}_2$ eine weitere Vertiefung der Farbe im Vergleich zum Dibenzalaceton erfolgt ist.

Wie die Kombination von Äthylen- mit Carbonylgruppen, so wirken erstere im Verein mit stickstoffhaltigen Gruppen ($-\text{C}:\text{N}-$ bzw. $\text{C} \cdot \text{N}=\text{}$) häufig farberregend; einfachere Beispiele liegen in den S. 24 genannten Schiffischen Basen, z. B. Benzophenonphenylimin, vor, in dem die Wirkung der $\text{C}:\text{N}$ -Gruppe durch die Äthylenbindungen des Benzolringes unterstützt wird. Von komplizierteren Fällen dürften manche Cinnamylidenverbindungen wie die gelbe Cinnamylidenanthranilsäure⁴⁾ I, sowie Chinolingelb II zu nennen sein,



1) Claisen, Lieb. Ann. **228**, 137; v. Baeyer u. Villiger, Berl. Ber. **35**, 1192, 3022; v. Kostanecki, Berl. Ber. **31**, 728.

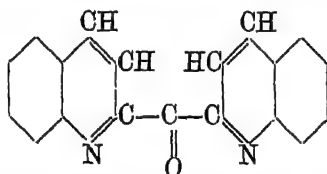
2) Lieb. Ann. **370**, 93, woselbst auch die Literatur vollständig gegeben wird.

3) Lit. bei Stobbe, l. c.

4) Pawlewski, Berl. Ber. **37**, 595.

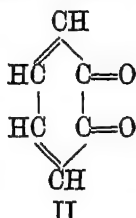
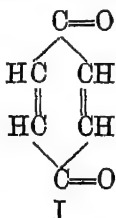
wobei zu beachten ist, daß in letzter Verbindung die C:N-Gruppe in zyklischer Anordnung vorhanden ist.

In dem bekannten roten Chinolinketonfarbstoff von Besthorn und Ibele¹⁾



dürfte die Kombination der Carbonyl- mit der C:N-Gruppe das farbbedingende Prinzip darstellen.

Denken wir uns im Phoron die endstelligen Kohlenstoffatome durch eine weitere CO-Gruppe zum Ringe geschlossen, so gelangen wir zum p-Chinon (I), dessen Farbigkeit durch die gleichzeitige



Wirkung zweier C=O- und zweier HC=CH-Gruppen plausibel erscheint. Auf Grund der früheren Überlegungen ist auch die tiefere Farbe des durch Willstätters²⁾ Untersuchungen genauer bekannt gewordenen o-Chinons (II) im Gegensatz zum p-Chinon nicht weiter rätselhaft, denn in ersterem sind beide Chromophore, sowohl die beiden CO- als auch CH=CH-Gruppen in größerer Nähe. Von Derivaten der o-Chinone seien die von Zincke studierten intensiv roten Tetrachlor- und Tetrabrom-o-Benzochinone erwähnt. Die chinoide Atomgruppierung, die sich durch die Formeln



p-Chinoid



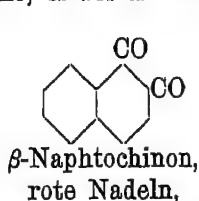
o-Chinoid

1) Berl. Ber. 37, 1237.

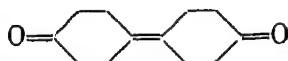
2) Berl. Ber. 37, 4744.

veranschaulichen läßt, wird bekanntlich im Sinne der Chromophortheorie als letzter Grund für die Farbigkeit selbst komplizierter Farbstoffe angesehen; hier muß auf die einschlägigen Arbeiten Nietzkis, Bernthsens, Kehrmanns u. a. hingewiesen werden¹⁾.

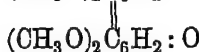
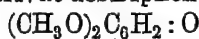
In der Naphtalinreihe sind die o-Chinone schon seit längerer Zeit bekannt; es sei an folgende Verbindungen erinnert:



Durch Untersuchungen von Zincke und besonders von Willstätter sind ferner Chinone bekannt geworden, die sich vom Diphenyl, Dibenzyl und anderen Kohlenwasserstoffen ableiten. Diphenochinon selbst²⁾

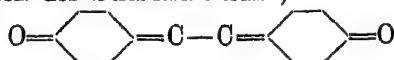


kommt in zwei verschiedenen Formen, in einer roten, chromsäureähnlichen und einer gelben, vor und gibt gelbe Lösungen. Ein schon länger bekanntes Derivat des Diphenochinons liegt im Cedrret:

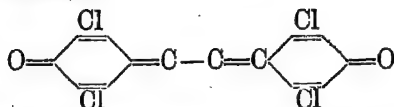


vor.

Von Derivaten des Stilbenchinons³⁾:



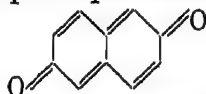
sei das Tetrachlorderivat:



(braunrot, dem roten Phosphor ähnlich)

genannt, das mit Alkali grüne Anlagerungsprodukte bildet.

Die Existenz des Amphi-Naphtochinons:



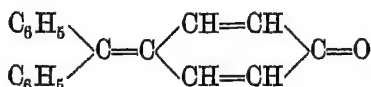
1) S. z. B. Nietzki, Organische Farbstoffe.

2) Willstätter u. Kalb, Berl. Ber. 88, 1232.

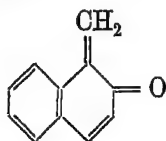
3) Zincke u. Fries, Ann. 325, 11, 44; Zincke u. Münch, Ann. 335, 157.

dessen Entdeckung man Willstätter¹⁾ verdankt, beweist ferner, daß sich eine p-chinoide Struktur auch über zwei Ringe erstrecken kann.

Wird in den Chinonen die Carbonylgruppe durch die Atomgruppierung: $\text{CH}_2=\text{C}<$ resp. $\text{CR}_2=\text{C}<$ ersetzt, so bleibt, weil der ungesättigte Charakter des Moleküls nicht verringert wird, die Farbe der Verbindung bestehen, was durch die Existenz der sog. Chinomethane und Substitutionsprodukte derselben bewiesen wird. Von p-Verbindungen sei hier das goldgelbe Diphenylchinomethan (Fuchson):



Bistrzyckis²⁾ genannt, dessen p-Dioxyderivat das bekannte Aurin darstellt. Von o-Verbindungen möge das von Fries³⁾ erhaltene 1.2-Naphtomethylenchinon:



Erwähnung finden.

Durch zweimaligen Ersatz der Sauerstoffatome der Chinone durch $(\text{CR}_2)''$ gelangt man zu den durchwegs farbigen „chinoiden Kohlenwasserstoffen“. Die Darstellung der Stammsubstanz p-Xylylen:



steht noch aus, wohl aber sind Derivate erhalten worden, z. B. das orangefarbige Tetraphenyl-p-xylylen⁴⁾:



andere Verbindungen dieser Gruppe sind neuerdings von Staudinger⁵⁾ aus den Ketenen dargestellt worden. Ein chinoider Kohlenwasserstoff liegt wahrscheinlich auch in dem gelben Pyren vor, dem folgende Struktur zugeschrieben wird⁶⁾:

1) Willstätter u. Parnas, Berl. Ber. **40**, 1406.

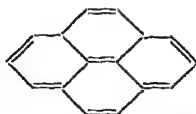
2) Berl. Ber. **86**, 2335.

3) Fries u. Hübner, Berl. Ber. **89**, 435.

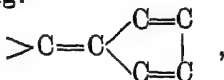
4) Zincke und Ballhorn, Berl. Ber. **87**, 1463.

5) Berl. Ber. **41**, 1955, 1493; **42**, 4249.

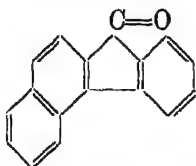
6) Bamberger u. Philip, Lieb. Ann. **240**, 147; Goldschmiedt, Lieb. Ann. **351**, 218.



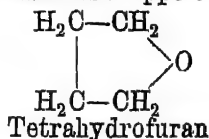
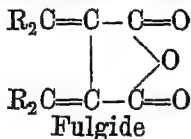
Auch die Fulvene enthalten die für die Chinone charakteristische Atomgruppierung:



sie sind nach Thiele gewissermaßen „halbe Chinone“. Eine „halbchinon“artige Struktur nimmt Stobbe¹⁾ in den Chrysoketoncarbonsäuren an, z. B. der Allochrysoketoncarbonsäure, die sich von folgendem Keton ableitet:

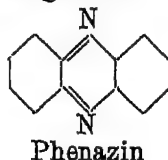


und die intensiv bordeauxrote Farbe besitzt. Die Farbigkeit der Fulgide, der Anhydride der Fulgensäuren führt der gleiche Autor²⁾ darauf zurück, daß diese Verbindungsklasse als Doppelchinoide und



zwar als p- und o-Chinone des Tetrahydrofurans anzusehen sind, und erblickt als Träger der Fulgidfarbe die vier benachbarten ringförmig angeordneten ungesättigten Radikale.

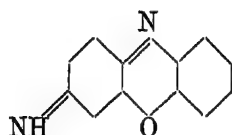
Sehr häufig finden wir chinoide Atomgruppierungen innerhalb eines Ringsystems. Als o-Chinoide seien genannt:



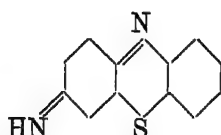
Von p-Chinoiden erwähnen wir:

1) Berl. Ber. 40, 3383, 1907; vgl. Graebe u. Gnehm, Lieb. Ann. 335, 119, 1904.

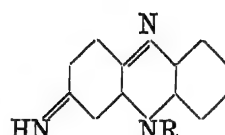
2) Lieb. Ann. 349, 361.



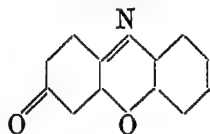
Oxazim



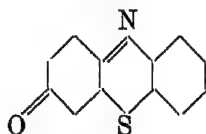
Thiazim



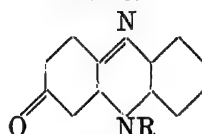
Indulin



Oxazon



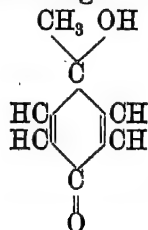
Thiazon



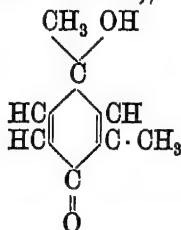
Indon

Wie die umfassenden Untersuchungen von O. Fischer und Hepp, Bernthsen, Kehrman, Nietzki, Witt u. a. gelehrt haben, leitet sich von diesen Ringsystemen eine große Zahl der wichtigsten Farbstoffe ab, auf die einzugehen außerhalb des Rahmens dieser Betrachtungen liegt. (Nach neueren Untersuchungen gehören allerdings einige der zuletzt genannten Chinoide der o-Reihe an.)

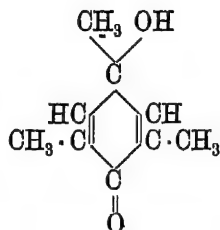
Es erscheint immerhin auffällig, daß die von Zincke, Auwers und Bamberger studierten Chinole¹⁾, z. B.



4-Methylchinol

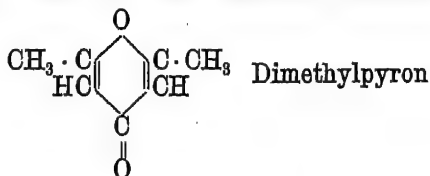


2,4-Dimethylchinol



Mesitylchinol

völlig farblose Verbindungen darstellen, obwohl sie ebenfalls drei Doppelbindungen in derselben Anordnung wie im Fulven enthalten und halbe Chinone genannt werden könnten. In dieser Beziehung sind die Chinole auch mit den ebenfalls farblosen Pyronen, z. B.



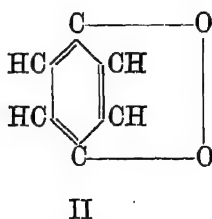
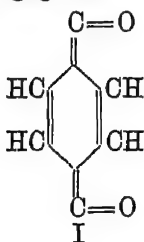
Dimethylpyron

1) Siehe besonders Berl. Ber. 83, 3600ff.; ferner Berl. Ber. 40, 1893, woselbst weitere Literatur.

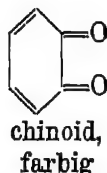
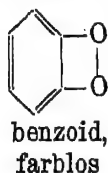
vergleichbar. Wahrscheinlich dürfte in den Chinolen die Carbonylgruppe durch die gleichzeitige Anwesenheit der Hydroxylgruppe modifiziert worden sein¹⁾, worüber wohl eine genaue spektroskopische Untersuchung Aufklärung geben würde.

Zur Konstitution der Chinone.

Der in diesem Bericht bisher benutzten Chinonformel I (Ketonformel) wurde früher als gleichberechtigt eine andere, die Superoxydformel II, an die Seite gestellt, die u. a. den leichten Übergang der Chinone in wahre Benzolverbindungen, z. B. bei der Reduktion versinnbildlichen sollte; später wurde der Ketonformel der Vorzug gegeben.



Durch die wertvolle Entdeckung von Willstätter und F. Müller²⁾ müssen jetzt wieder beide Formeln zur Diskussion gestellt werden. Diese Forscher fanden nämlich, daß o-Benzochinon in zwei Formen existiert, einer primär (durch vorsichtige Oxydation von Brenzkatechin) entstehenden farblosen „benzoiden“ und einer roten Form, die sich durch Umlagerung aus jener bildet und in der sie eine „chinoide“ Struktur annehmen:



Durch die Realisierung dieser Isomerie- bzw. Desmotropie-Erscheinung werden zweifellos eine große Zahl von Beobachtungen über Farbe bei Chinoiden verständlich, so z. B. die Tatsache, daß manche Abkömmlinge chinoider Verbindungen farblos oder wenig-

1) Vgl. die Ansichten von Baly, Collie und Watson über die Konstitution der Pyrone. Journ. Chem. Soc. 95, 146.

2) Berl. Ber. 41, 2580, 1908.

stens schwächer farbig sind, als man nach Analogien annehmen sollte. In diesem Zusammenhange sollen schon jetzt kurz einige Beobachtungen über

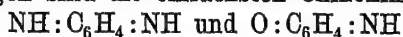
Chinonimine

erwähnt werden.

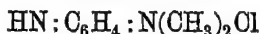
Nach dem früheren¹⁾ sollten wir erwarten, daß Ersatz des Sauerstoffs durch die äquivalente Gruppe (NR)' die Farbigkeit des Chinons erhöhen würde; in der Tat ist Chinondiphenylimid:



braunrot, hingegen sind die einfachsten Chinonimine wie



farblos, Chinodimethylimin: $\text{CH}_3\text{N}:\text{C}_6\text{H}_4:\text{NCH}_3$ ist im festen Zustande farblos und nur in Lösung hellgelb; auch die Salze der einfachen Chinonimide wie $\text{NH}:\text{C}_6\text{H}_4:\text{NH}_2\text{Cl}$ sind nach Willstätter²⁾, dem man diese Untersuchungen verdankt, farblos. Diese Tatsachen müssen überraschen, da manche Chinonimoniumsalze wie



farbig sind. Vielleicht lassen sich diese Tatsachen zum Teil auf Grund einer feineren Isomerie innerhalb des Moleküls des Chinonidimids ähnlich der des Benzochinons plausibel machen. Auf eine andere, neuerdings von Willstätter aufgestellte Erklärung soll später im Zusammenhange mit anderen Erscheinungen eingegangen werden.

11. Selbständige und unselbständige Chromophore.

Bei einer Durchmusterung der verschiedenen Chromophore fällt es auf, daß manche schon in Verbindung mit den denkbar indifferenten Gruppen, nämlich Alkylen, denen nur äußerst geringe optische Wirkungen zukommen, im Sichtbaren absorbierende Chromogene zu liefern vermögen, daß eine zweite Gruppe von Chromophoren hingegen erst durch Verkettung und bestimmte Anordnung mit anderen ebenfalls chromophoren Atomkomplexen farbige Verbindungen erzeugen. Kauffmann³⁾, der auf diesen Unterschied zuerst aufmerksam machte, nennt Chromophore der ersten Art selbst-

1) Siehe S. 24.

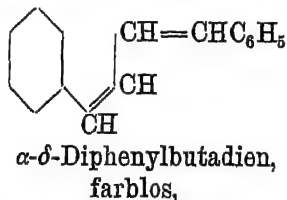
2) Berl. Ber. 37, 1494, 3761, 4605; 38, 2244; vgl. Willstätter u. P. Piccard, Berl. Ber. 41, 1462, 3245; 42, 1902.

3) Berl. Ber. 40, 2341.

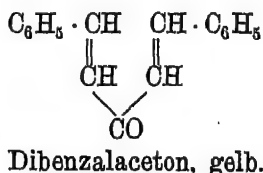
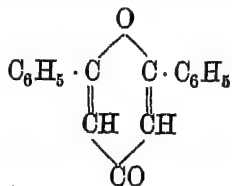
ständige, die der zweiten Art unselbständige. Zu den selbständigen Chromophoren gehört z. B. die Azogruppe und die Nitroso-
gruppe, wie die Existenz der rein aliphatischen farbigen Nitroso-
und Azoverbindungen beweist. Zu den unselbständigen Chromo-
phoren gehört die Carbonyl- und Äthylengruppe, die erst in
gegenseitiger Bindung, wie in den Chinoiden, Farbe erzeugen.
Wenn diese Einteilung auch einen Gegensatz zwischen Chromo-
genen schafft, die im sichtbaren und unsichtbaren Gebiet des Spek-
trums absorbieren, der, wie des öfteren hervorgehoben, praktisch
nicht existiert, so bietet sie doch manche Vorteile für die System-
atik, wir werden bei der theoretischen Behandlung der Chromo-
phore darauf zurückkommen.

12. Farbe und isozyklische Ringbildung.

Wie früher beiläufig erwähnt, wird die chromophore Wirkung
gewisser Gruppen häufig durch gleichzeitige Ringschließung unter-
stützt. Wie eine Untersuchung Stobbes¹⁾ an der Hand eines
großen Materials aber erwiesen hat, tritt bei kohlenstoff-, wasser-
stoff- und sauerstoffhaltigen Verbindungen Farbvertiefung nur
dann auf, wenn eine isozyklische Gruppierung entsteht, z. B.

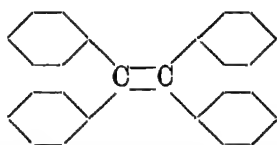


Entsteht jedoch eine heterozyklische Gruppierung (wo neben
Kohlenstoff noch Sauerstoff als Ringglied fungiert), so tritt
Farberhöhung auf, z. B.

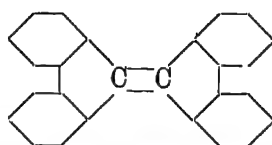


Schließlich sei an das schon länger bekannte Beispiel:

1) Lieb. Ann. 840, 340.



und

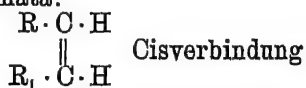


Tetraphenyläthylen, farblos, Bibisphenylenäthen, rot, erinnert, wo durch die zweimalige Ringschließung die chromophoren Wirkungen der mittleren Äthylenbindung in ganz auffälliger Weise erhöht werden.

Es darf jedoch nicht unerwähnt gelassen werden, daß die oben genannte Regel nicht ohne Ausnahme ist und häufig auch heterozyklischer Ringbildung farbvertiefende Wirkung zukommt.

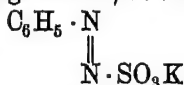
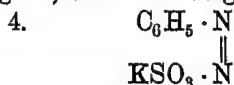
13. Farbe und Konfiguration.

Gibt der spezielle Bau der chromophoren Gruppe zur Bildung mehrerer stereoisomerer Formen Veranlassung, so treten, wie neuere Untersuchungen gezeigt haben, bei den beiden Stereoisomeren häufig Farbdifferenzen auf. So u. a. bei folgenden geometrischen Äthylenverbindungen, die stereoisomer sind im Sinne der Schemata:



1. Diäthoxynaphtostilbene¹⁾ $\text{C}_2\text{H}_5\text{O} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_6 \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{C}_{10}\text{H}_6 \cdot \text{OC}_2\text{H}_5$, höher schmelzend, labil, farblos; tiefer schmelzend, gelbe Tafeln.
2. Benzaldehydbenzoin²⁾ $\text{C}_6\text{H}_5\text{CO} \cdot \text{CC}_6\text{H}_5 : \text{CHC}_6\text{H}_5$, höher schmelzend, farblos; tiefer schmelzend, gelb.
3. Dibenzoyläthylene³⁾ $\text{C}_6\text{H}_5\text{CO} \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{COC}_6\text{H}_5$, höher schmelzend, farblos; tiefer schmelzend, intensiv gelb.

Auch bei verschiedenen geometrisch isomeren Diazoverbindungen⁴⁾ sind derartige Differenzen aufgefunden, z. B.



syn-Benzoldiazosulfonat, orange; anti-Benzoldiazosulfonat, gelb.

In letzterem Falle kommt dem labilen Isomeren, d. h. der Form mit höherem Energieinhalte, welche die Tendenz hat, sich in

1) Elbs, Journ. f. prakt. Chem. 47, 72.

2) Stobbe u. Niedenzu, Berl. Ber. 34, 3897.

3) Paal u. Schulze, Berl. Ber. 33, 8795; 35, 168.

4) Hantzsch, Berl. Ber. 27, 1702 ff.

die stabile Form umzuwandeln, die tiefere Farbe zu, doch hat diese Regel durchaus keine allgemeine Gültigkeit. Weiteres über die Absorption stereoisomerer Verbindungen der Benzolreihe s. Kap. IX.

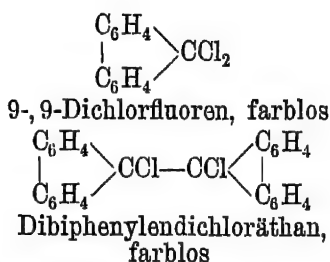
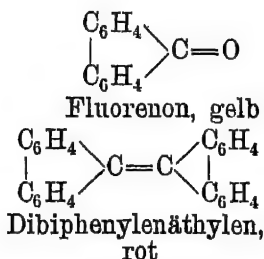
14. Chemische Natur der Chromophore.

Zusammenfassend kann man den Satz aufstellen, daß die Chromophore, strukturchemisch gesprochen, durchwegs Doppelbindungen oder mehrfache Bindungen enthalten, d. h. ungesättigte Gruppen darstellen, und daß an den Stellen der Doppelbindungen, den „Lücken im Molekül“, der Sitz für die Entstehung der Farbe zu suchen ist. Mit wenigen Ausnahmen, wie der aliphatischen Nitrosoverbindungen, enthalten die im sichtbaren Spektrum absorbierenden Verbindungen mehrere Chromophore, d. h. mehrere Zentren der Lichtabsorption, die, wie später zu begründen sein wird, in der Regel auch nicht voneinander unabhängig sind. Werden diese Doppelbindungen in einfache Bindungen übergeführt (z. B. durch Reduktion), d. h. die Lücken ausgefüllt, so verschwindet gleichzeitig die Farbe; die farbigen ungesättigten Stoffe (Chromogene) gehen in die farblosen, d. h. nicht mehr im sichtbaren Spektrum absorbierenden gesättigten Stoffe (Leukoverbindungen) über. Einige Beispiele mögen das belegen:

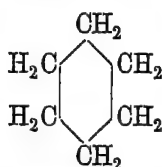
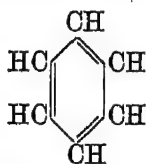
Chromogen:	Leukoverb.:
$C_6H_5-N=N-C_6H_5$	$C_6H_5NH-NHC_6H_5$
Azobenzol	Hydrazobenzol
$C_6H_5-N=O$	$C_6H_5-N \cdot H \cdot OH$
Nitrosobenzol	Phenylhydroxylamin
	$C_6H_5-NH_2$
	Anilin
$O=C_6H_4=O$	$HO \cdot C_6H_4 \cdot OH$
Chinon	Hydrochinon
$O : C_6H_4 : C_6H_4 : O$	$HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$
Diphenochinon	Diphenol
$C_6H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_5$	$C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$
Diphenyltriketon	Dibenzoylmethan

Als weitere Beispiele für das Farbloswerden der Verbindungen, falls Doppelbindungen in einfache Bindungen übergeführt werden, mögen folgende genannt werden¹⁾:

1) J. Schmidt u. H. Wagner, Berl. Ber. 48, 1796.



Schließlich ist zu beachten, daß diese Ausführungen über Chromogene und Leukoverbindungen nicht auf das sichtbare Spektrum beschränkt bleiben, sondern auch für das ultraviolette Gebiet Gültigkeit besitzen, denn der Übergang zwischen beiden ist ein völlig kontinuierlicher; es gilt hier, wie überall in der Natur: *natura non facit saltum*. Wie schon hervorgehoben, ist die wichtigste im weiteren Sinne farbige Verbindung das drei Äthylen-gruppen in symmetrischer Anordnung enthaltende Benzol. Auch diesem im



Ultraviolett stark absorbierendem „Chromogen“ entspricht eine „Leukoverbindung“, das Hexahydrobenzol, dessen Absorption zum Unterschied von der des Benzols erst in weit fernerer Regionen des Ultravioletts liegt.

Welche Ansichten man sich über die in den Chromophoren stattfindenden und zu einer Lichtabsorption führenden Vorgänge auf Grund gewisser atomistisch-elektrischer Vorstellungen gemacht hat, soll in einem der nächsten Kapitel besprochen werden.

V. Farbänderung durch Einführung neuer Gruppen. Bathochrome und hypsochrome Gruppen. Auxochrome.

Sämtliche bisher besprochenen Chromophore enthaltenden Verbindungen, die man nach Witt als Chromogene bezeichnet, verändern durch Einführung bestimmter Radikale ihre Farbe, die bald erhöht, bald vertieft wird. Fast alle Chromogene sind jedoch verhältnismäßig reaktionsfähige Stoffe, die durch chemische Eingriffe mehr oder weniger leicht verändert werden. Es ist deshalb

zu unterscheiden, ob durch Einführung der neuen Gruppe eine intramolekulare Umlagerung erfolgt, so daß die Farbänderung, die dann in der Regel diskontinuierlich verläuft, auf der Bildung eines ganz neuen, meist chinonähnlichen Chromophors beruht, oder ob die Einführung der neuen Gruppe einen weniger energischen Eingriff in das Molekül des Chromogens bedeutet. Doch werden auch in diesen Fällen die Gruppen häufig nicht durch ihre Gegenwart allein, durch eine bloße Fernwirkung sich betätigen, sondern es wird ein Affinitätsaustausch zwischen den neu eingeführten, ebenfalls reaktionsfähigen Gruppen (NH_2 , OH usw.) und gewissen anderen Atomkomplexen im Chromogen anzunehmen sein, auf den wir noch später zurückkommen werden. In der Mehrzahl dieser Fälle haben wir es mit der Wirkung von bathochromen und hypsochromen Gruppen zu tun. Von diesen verdienen die Amino- und Hydroxylgruppen eine besondere Erwähnung, die von Witt in seiner Farbstofftheorie zuerst als auxochrome Gruppen erkannt wurden, und die die Farbe des Chromogens vertiefen. Eine ähnliche Wirkung kommt den substituierten Gruppen, z. B. $\text{N}(\text{CH}_3)_2$ und $\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ zu. Außer der bloßen farbvertiefenden Wirkung besitzen bekanntlich diese Gruppen noch die den Farbchemiker interessierende Fähigkeit, das Chromogen in den Farbstoff zu verwandeln, d. h. eine Verbindung, die vermöge basischer oder saurer Eigenschaften Verwandtschaft zu Faserstoffen bekundet.

Im allgemeinen wird jede in das farbige Molekül eintretende Gruppe 1. die Absorptionsgrenzen verschieben, 2. die Extinktion in bestimmten Regionen des Spektrums verändern. Die Verschiebung der Absorptionsgrenzen wird man zweckmäßig als bathochrome bzw. hypsochrome Wirkungen bezeichnen und für die Veränderung der Farbintensität die Bezeichnungen auxochrom und diminochrom reservieren¹⁾.

Von H. Kauffmann²⁾ sind eingehend die auxochromen Wirkungen der Amino- und Hydroxylgruppe bei verschiedenen Chromogenen behandelt worden; es soll auf einige wichtige, z. T. auch schon früher hervorgehobene Fälle näher eingegangen werden.

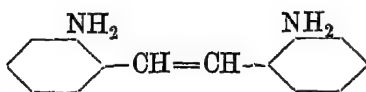
Aminogruppe. Von amidierten Kohlenwasserstoffen, die im Gegensatz zu den farblosen als Chromogen fungierenden Stammsubstanzen gelb sind, seien genannt:

1) Vgl. die analoge Terminologie bei der Wirkung der Gruppen auf Fluoreszenz. Ley u. v. Engelhardt, Ztschr. f. phys. Chem. 74, 1.

2) Die Auxochrome. Stuttgart 1907. Sammlung F. B. Ahrens.

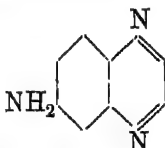


Anthramin¹⁾, gelb



o-Diaminostilben²⁾, gelb

Der Ersatz eines Wasserstoffatoms im farblosen Chinazolin hat ebenfalls die Entstehung einer in Blau absorbierenden Verbindung³⁾ zur Folge:

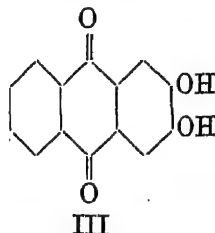
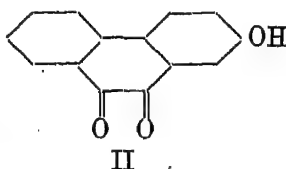
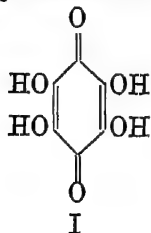


3-Aminochinazolin, gelb

Die Einführung der Aminogruppe in das fast farblose Nitrobenzol erzeugt in allen drei Stellungen die intensiv farbigen Nitroaniline (vgl. S. 91). Sehr stark auxochrome Wirkungen entfalten die Aminogruppen sowie die substituierten Aminogruppen bei der Einführung in die Chinone, Tetramethyldiaminochinon⁴⁾ bildet rote Tafeln.

Anthrachinon und Phenanthrenchinon sind gelb bzw. orange, die Aminoderivate rot bis violett⁵⁾.

Hydroxylgruppe. Auxochrome Eigenschaften entfaltet die Hydroxylgruppe in Derivaten der Chinone, so in dem roten Tetraoxybenzochinon (I) dem violett-schwarzen



2-Oxyphenanthrenchinon (II) und dem roten Chinizarin (III).

Weitere Belege finden sich in den ausgedehnten Arbeiten v. Kostaneckis und seiner Schüler⁶⁾ über hydroxylierte Chalone

1) Liebermann, Lieb. Ann. **212**, 57.

2) Thiele u. Dimroth, Berl. Ber. **28**, 1411.

3) Morgan, Journ. Chem. Soc. **85**, 1230, 1904.

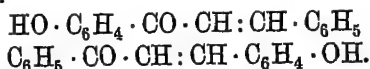
4) Kehrman, Berl. Ber. **23**, 905.

5) Siehe z. B. Liebermann, Lieb. Ann. **212**, 61; Werner, Lieb. Ann.

821, 338.

6) Berl. Ber. **29**, 233; **30**, 2138; **31**, 715; siehe auch Kayser, Handb. III, S. 288.

und Flavone. Das hellgelbliche Benzalacetophenon geht durch Einführung einer Hydroxylgruppe in Orthostellung in die gelben Oxychalcone über:

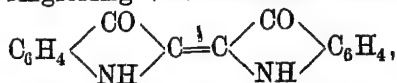


Eine weitere Farbvertiefung erleiden manche hydroxylierte Chromogene bei der Salzbildung (K-, Na-Salze). Oxyazobenzolnatrium $\text{C}_6\text{H}_5\text{N} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{ONa}$ ist z. B. dunklerfarbig als das freie Oxyazobenzol¹⁾, die soeben erwähnten Oxychalcone liefern orangefarbige Alkalisalze.

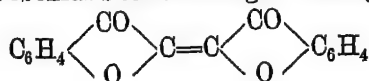
Der auxochrome Einfluß der Oxyalkylgruppen (OCH_3 , OC_2H_5) ist in der Regel gering, die Nitroanisele sind nur schwach gelb gegenüber dem tiefgelben o-Nitrophenol; in einigen Fällen können jedoch auch Oxyalkylgruppen farbvertiefend wirken, wie im gelben Nitrohydrochinonäther $\text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{NO}_2 \cdot (\text{OCH}_3)_2$.

Die Auxochrome in zyklischer Bindung.

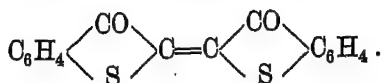
Besonders kräftig scheint die Wirkung der auxochromen Gruppen und besonders der Aminogruppe zu sein, wenn sie mit dem Chromophor ringförmig verbunden sind wie im Indigo²⁾



wo die Gruppen: $-\text{CO}-\text{C}=\text{C}-\text{CO}-$ die Rolle der Chromophore spielen; ferner in den durch Friedländers³⁾ Untersuchungen bekannt gewordenen ebenfalls stark farbigen Analogen des Indigos, wie



und



Auch Isatin: $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{c} \diagup \text{CO} \diagdown \\ \diagdown \text{NH} \diagup \end{array} \text{CO}$ und Akridon: $\text{C}_6\text{H}_4 \begin{array}{c} \diagup \text{CO} \diagdown \\ \diagdown \text{NH} \diagup \end{array} \text{C}_6\text{H}_4$

dürften hier zu nennen sein.

1) Vgl. Kap. XIII (auch das im Ultraviolett absorbierende Phenol wird durch Salzbildung tieferfarbig).

2) R. Scholl, Berl. Ber. 86, 3426.

3) Berl. Ber. 80, 1077; 82, 1837; 89, 1060; Wien. Monatsh. 29, 358.

Dem Sauerstoff in zyklischer Verkettung sind ebenfalls gewisse auxochrome Wirkungen eigen, doch scheinen diese wesentlich geringer zu sein.

Wie schon hervorgehoben wurde, hat natürlich jeder Substituent einen bestimmten Einfluß auf die Lichtabsorption eines Chromogens; doch ist dieser bei den Amino- und Hydroxylgruppen in der Regel besonders erheblich. Von den übrigen Gruppen sei erwähnt, daß Alkyle und Aryle bathochrom wirken; bekanntlich verschiebt sich bei manchen Farbstoffen, z. B. der Triphenylmethanreihe durch Einführung mehrerer dieser Gruppen die Farbe nach Blau (Regel von Nietzki).

Auch den Halogenen scheint häufig ein bathochromer Einfluß zuzukommen; durch Einführung zweier Bromatome in das Anthracen entsteht eine tiefgelbe Verbindung; ebenso wirkt häufig das Jod; als Beispiel sei das gelbe o-Jodnitrobenzol $C_6H_4 \cdot J \cdot NO_2$ angeführt. Man könnte natürlich in diesem Falle auch von einer chromophoren Wirkung des Jods¹⁾ sprechen, wie denn eine strenge Unterscheidung zwischen Chromophoren und auxochromen (bzw. bathochromen) Gruppen häufig schwierig ist.

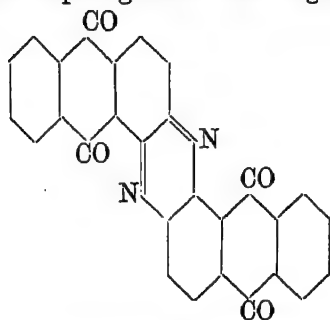
Schließlich sei erwähnt, daß den Acylen, z. B. CH_3CO und C_6H_5CO , durchwegs hypsochrome Eigenschaften zukommen, durch Acetylierung des gelben o-Nitranilins entsteht das farblose Acetylderivat $C_6H_4 \cdot NO_2 \cdot NH \cdot COCH_3$, dem gelben Anthramin steht das farblose Acetanthramin $C_6H_4 \begin{matrix} \text{CH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH} \end{matrix} C_6H_3NH \cdot COCH_3$ gegenüber.

Auch die Einführung der Acetyl- oder Benzoylgruppe in Verbindungen mit auxochromer Hydroxylgruppe läßt in der Regel farblose oder schwachfarbige Derivate entstehen; hier kann das farblose Acet-o-nitrophenol $C_6H_4 \cdot NO_2 \cdot OCOCH_3$ als Beispiel genannt werden.

Bei manchen im sichtbaren Gebiete absorbierenden Chromogenen ist häufig der Einfluß auxochromer Hydroxyl- und Aminogruppen nicht sehr beträchtlich; weit größer sind die Effekte dieser Gruppen bei den im Ultraviolett absorbierenden Benzolverbindungen, was im Kap. IX eingehend zu untersuchen ist.

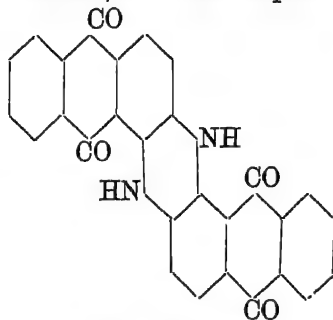
1) Vgl. Kap. IX.

In einigen Fällen entstehen auxochrome Gruppen durch gewisse chemische Eingriffe in Molekülen, die mehrere Chromophore enthalten, indem z. B. durch Reduktion aus dem einen Chromophor eine auxochrome Gruppe entsteht, während der andere Chromophor intakt bleibt. Nach R. Scholl¹⁾, der diese Verhältnisse zuerst studierte, geht mit dieser Veränderung häufig eine Farbvertiefung des ursprünglichen Chromogens Hand in Hand; wie das Beispiel des



Anthrachinonazins,
grüngelb

und



Indanthrens,
blau

lehrt, zeigt das Reduktionsprodukt Indanthren tiefere Farbe als sein Oxydationsprodukt, Anthrachinonazin; eine überraschende Erscheinung, die aber nach Scholl durch folgende Betrachtung durchaus plausibel erscheint: Anthrachinonazin enthält drei Chromophore, die beiden Chinone und den orthochinoiden Azinchromophor. Wird es zu Indanthren reduziert, so bleiben erstere erhalten, und aus dem Azinchromophor gehen zwei stark auxochrome Amino-
gruppen hervor, die noch dazu an Ringbildung beteiligt sind. Es wäre deshalb nicht einzusehen, weshalb mit einer solchen Veränderung eine Farberhöhung verbunden sein sollte.

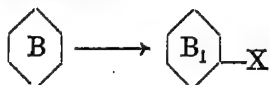
VI. Weiterer Ausbau der Auxochrom- und Chromophortheorie.

a) Chromophore und Auxochrome in Verbindung mit dem Benzolring.

Bei dem heutigen Stande der Strukturchemie scheint die in ihren Grundzügen skizzierte Auxochromtheorie, speziell bei konstitutiv unveränderlichen Verbindungen, in vielen Fällen die einfachste Darstellungsform der beobachteten Tatsachen zuzulassen;

1) Berl. Ber. 36, 3426; 40, 934, 1691; 41, 2804; vgl. ferner Willstätter und Moore, Berl. Ber. 40, 2665.

bei konstitutiv veränderlichen, z. B. tautomer reagierenden Stoffen wird die Auxochromtheorie in ihrer ursprünglichen Form in manchen Fällen der schon kurz berührten und in einem der nächsten Kapitel eingehender zu entwickelnden Umlagerungstheorie Platz machen müssen. Auch bei nicht tautomerisierbaren Gebilden bleibt die Auxochromtheorie die Antwort auf viele Fragen schuldig. Hierzu gehört z. B. die Tatsache, daß das deutlich gelbe Nitronaphtalin durch Einführung einer zweiten Nitrogruppe, also nach bisheriger Anschauung einer farbvertiefenden Gruppe, fast farblos wird. Es ist deshalb von Interesse, daß H. Kauffmann eine Erweiterung der Auxochromtheorie angestrebt hat, besonders bei solchen Stoffen, die Auxochrom und Chromophor in Verbindung mit einem Benzolring enthalten, und die, wie bekannt, in dieser Vereinigung besonders häufig zur Farbigkeit Veranlassung geben. Es liegt nun, besonders mit Rücksicht auf die Untersuchungen A. v. Baeyers über die Konstitution des Benzols, die Annahme nahe, daß der Benzolring bei Einführung gewisser Gruppen seinen Zustand ändert:



und daß mit dieser Änderung auch eine solche der Lichtabsorption verbunden ist, eine Annahme, die diskutabel erscheint, wenn man berücksichtigt, daß Benzol an sich farbig ist. Anhaltspunkte für diese Anschauung von verschiedenen „Zuständen des Benzolringes“ gaben Untersuchungen über das Leuchten von Benzolderivaten unter dem Einfluß von Teslaströmen und Radiumstrahlen, die von Kauffmann¹⁾ angestellt sind, und die u. a. folgende Resultate ergeben haben:

1. Dämpfe farbiger Benzolderivate leuchten nicht.
2. Auxochrome rufen Leuchten hervor oder verstärken dasselbe je nach Maßgabe der auxochromen Eigenschaft.
3. Chromophore wirken dem Leuchten entgegen.
4. Hypsochromwirkende Radikale $\text{CH}_3\text{CO—C}_6\text{H}_5\text{CO—}$ schwächen das Leuchten.

Parallel mit der Eigenschaft zu lumineszieren geht das magnetooptische Verhalten der Stoffe, das hier durch die sogenannte

1) Ztschr. phys. Chem. 50, 350; Berl. Ber. 37, 2941 und folgende Jahrgänge; ferner „die Auxochrome“, Ahrens' Sammlung chem. u. chem.-techn. Vorträge.

magnetooptische Anomalie gemessen wird, d. h. die Differenz zwischen der beobachteten und berechneten magnetischen Molekularrotation (Perkin). Stoffe, die hohe Werte der magnetooptischen Anomalie aufweisen, haben die Eigenschaft zu lumineszieren und im allgemeinen auch zu fluoreszieren. Die Zustandsänderung des Benzolringes wird mit den Hilfsmitteln der Strukturchemie am einfachsten durch eine Lagenänderung der einfachen und doppelten Bindungen zum Ausdruck gebracht. In Anlehnung an A. v. Baeyer unterscheidet Kauffmann für das Benzol drei Grenzzustände: 1. den durch die Diagonalformel zum Ausdruck gebrachten, 2. den Kekulé'schen, 3. den Dewarschen¹⁾.



I



II



III

Im Zustande I, der den aliphatischen Charakter symbolisieren soll, befinden sich Stoffe mit stark negativen Substituenten wie $C_6H_4(NO_2)CO_2H$. Da hier eigentliche Doppelbindungen fehlen, so wirkt dieser Zustand auch für die Farbgebung ungünstig. Der zweite Grenzzustand, den aromatischen Charakter darstellend, ist z. B. in den Phenolen fixiert. Da in diesem die Doppelbindungen am dichtesten verteilt sind, so ist dieser Zustand besonders zur Hervorrufung von Farbe geeignet. Im dritten Grenzzustande, der der Dewarschen Formel entspricht, befindet sich der Benzolring z. B. im Anilin, p-Phenylendiamin usw., auch scheinbar in einigen Kohlenwasserstoffen wie Naphtalin und Anthrazen, d. h. Stoffen, die zur Bildung chinonartiger Stoffe (z. B. durch Oxydationsreaktionen) prädestiniert sind. Da die Zahl der Doppelbindungen geringer ist als bei II, so wird auch das Aufkommen von Farbe weniger begünstigt als im zweiten Grenzzustande. Nach Kauffmann ist der Dewarsche Zustand dadurch nachweisbar, daß die Dämpfe der in diesem Zustande befindlichen Stoffe unter dem Einfluß von Teslaströmen violett leuchten, und die Stoffe gleichzeitig hohe Werte der magnetooptischen Anomalie aufweisen.

Denken wir uns nun irgendeine Benzolverbindung, die sich je nach der Natur der chromogenen Gruppe in einem der drei Zustände oder, allgemeiner, in einem dazwischen liegenden Zustande befindet, so wird nach Einführung einer neuen Gruppe der

1) Berl. Ber. 33, 1725; 34, 682; 35, 3668; Ztschr. phys. Chem. 55, 547.

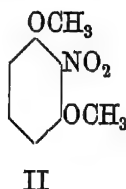
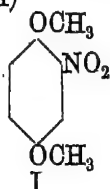
Benzolring als empfindliches Gebilde mit einer Verschiebung seines jeweiligen Zustandes reagieren. Auxochrome Gruppen sind dadurch charakterisiert, daß sie den Zustand des Benzolringes derart verändern, daß ein Maximum von Doppelbindungen erzielt wird. Nach der Stärke ihrer Wirkungen teilt Kauffmann die Gruppen in folgende Reihe ein:

OCOCH_3 — 0,26	OCH_3 + 1,46 $\text{N(CH}_3)_2$ 8,59	NHCOCH_3 1,95 $\text{N(C}_2\text{H}_5)_2$ 8,82	NH_2 8,82
----------------------------	--	--	-----------------------

Die zustandsverschiebende Wirkung der Alkoxygruppen ist somit nicht bedeutend, während die zweifach substituierten Aminogruppen die stärksten Wirkungen äußern¹⁾. Die Zahlen bedeuten die an den betreffenden Benzolderivaten $\text{C}_6\text{H}_5\text{OCOCH}_3$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{OCH}_3$ usw. gemessenen Zahlen der magnetooptischen Anomalie.

Angliederung von Ringen an den Benzolkern übt denselben farbvertiefenden Einfluß aus wie Auxochrome, was z. B. direkt aus den Zahlen der magnetooptischen Anomalie folgt, deshalb geben Diphenyl nahezu farblose, die höher molekularen Kohlenwasserstoffe, wie Pyren und Chrysen, gelbe Nitrokörper.

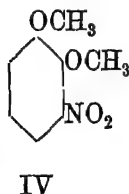
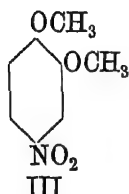
Von Einfluß auf die Verschiebung des Benzolzustandes ist ferner die Stellung der Auxochrome untereinander, was Kauffmann²⁾ in seinem Verteilungssatz der Auxochrome zum Ausdruck bringt. Die Auxochrome (in den folgenden Beispielen die OCH_3 -Gruppen) unterstützen sich in p-Stellung: Nitrohydrochinon-dimethyläther (I)



ist stark gelb (im festen Zustande). Nitroresorcindimethyläther (II) gelblichweiß. Außerdem ist die Art des Chromophors von Einfluß. 4-Nitroveratrol (III) ist blaßgelb

1) Nach neueren Untersuchungen auf dem Gebiete der ultravioletten Fluoreszenz müssen allerdings gewisse Einschränkungen gemacht werden, nachdem z. B. die Wirkungen der dialkylierten Aminogruppen sich in manchen Fällen als weniger erheblich erwiesen als die der Aminogruppe; vergl. Ley u. v. Engelhardt, Ztschr. phys. Chem. 74, 1.

2) Berl. Ber. 39, 2722.



3-Nitroveratrol (IV) fast farblos. Für das Zustandekommen der Farbe treten nach Kauffmann dieselben begünstigenden und hindernden Einflüsse zutage wie bei der Fluoreszenz¹⁾.

Daß der Zustand des Benzolringes durch Substitutionen häufig weitgehend verändert wird, dafür sprechen nach Kauffmann auch rein chemische Beobachtungen. An Stelle der von diesem Autor angenommenen und vorhin diskutierten Zustände wird man wohl besser auf jede strukturelle Deutung dieser Verhältnisse verzichten und, wie später auszuführen sein wird, die Zustandsänderungen durch die elektroatomistische Betrachtungsweise nach Stark plausibel machen, die in einigen Fällen durch die Untersuchung gewisser ultravioletter Fluoreszenzphänomene von Ley und v. Engelhardt (s. Kap. XI) wesentlich gestützt ist.

b) Ungesättigter Charakter der Auxochrome und Chromophore.

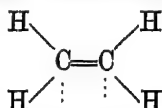
Ferner ist von Kauffmann auf den ungesättigten Charakter der Auxochrome und Chromophore hingewiesen, sowie auf die Möglichkeit, auf Grund der Theorie der Partialvalenzen von Thiele²⁾ Farbe und Farbänderungen in vielen Fällen zu erklären, wo Chromophor und Auxochrom mit dem Benzolring in Verbindung stehen. Mit Rücksicht auf spätere Betrachtungen soll der wesentliche Inhalt der Theorie der Partialvalenzen hier in etwas modifizierter Form wiedergegeben werden. Nach Thiele hat man sich bekanntlich den Übergang einer gesättigten Verbindung in eine ungesättigte, z. B.



1) Näheres siehe Kauffmann, Fluoreszenz und chemische Konstitution. Ahrens' Sammlung XI; Ley, Ztschr. f. angew. Chem. 1908, 2027.

2) Lieb. Ann. 306, 87; siehe auch die Darstellung von Henrich, Neuere theoor. Anschauungen auf dem Gebiete der organischen Chemie (1908).

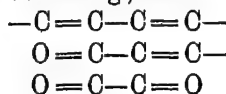
so vorzustellen, daß mit dem Austritt zweier Wasserstoffatome aus I die an jedem Kohlenstoffatom disponiblen Affinitätseinheiten sich nicht vollständig absättigen (II), sondern daß an jedem Kohlenstoffatom der „ungesättigten“ Verbindung ein Affinitätsresiduum



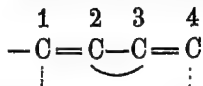
übrig bleibt, das sich z. B. bei den Additionsreaktionen dieser Verbindungen beteiligt, denn nur unter dieser Annahme ist es möglich, die hervorstechendste Eigenschaft der ungesättigten Verbindungen zu erklären: die Tendenz, unter Lösung der Doppelbindung in die gesättigte Verbindung überzugeben. Ein derartiges, wie bei III formal angedeutetes Affinitätsresiduum bezeichnet Thiele als Partialvalenz.

Diese Ansichten sind auch auf andere Systeme mit Doppelbindung z. B. $\text{C}=\text{O}$, $\text{C}=\text{N}$, $\text{C}=\text{S}$, $\text{N}=\text{N}$, $\text{N}=\text{O}$ übertragbar, wobei die Annahme zu machen ist, daß einem jeden der doppelt gebundenen Atome eine bestimmte Partialvalenz innewohnt.

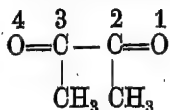
Besondere Eigentümlichkeiten entstehen durch die Nachbarstellung zweier ungesättigter Gruppen, durch den Fall der sog. konjugierten Doppelbindung, der in den Schematen:

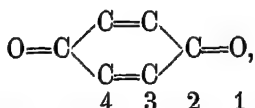


zum Ausdruck gebracht ist. Hier hat man mit Thiele die Annahme zu machen, daß die an den Atomen 2 und 3 vorhandenen



Partialvalenzen sich gegenseitig abgesättigt haben, also nach außen z. B. für Additionsreaktionen nicht mehr in Frage kommen; unter dieser Annahme konnte Thiele bekanntlich die eigenartigen Additionsreaktionen bei Verbindungen mit konjugierten Doppelbindungen in eleganter Weise erklären; derartige konjugierte Doppelbindungen sind in einigen Chromogenen anzunehmen, es sei hier nur an Diacetyl und Chinon erinnert:



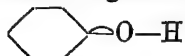


wo die mit 1—4 bezeichneten Atome konjugierte Doppelbindungen einschließen; beim Chinon sind außer diesen noch, wie leicht ersichtlich, drei andere Paare konjugierter Doppelbindungen vorhanden.

Auch der Benzolring nach Kekulé stellt ein System von drei konjugierten Doppelbindungen dar:



das aber infolge der zyklischen Anordnung nach außen unwirksam ist, die Doppelbindungen sind gewissermaßen inaktiv geworden, es sind nur äußerst geringe Beträge von Partialvalenz vorhanden¹⁾. Im Gegensatz zu dem Zustande I ist aber der Zustand III des Benzolringes (s. S. 48) durch namhafte Beträge von Partialvalenz ausgezeichnet, die bei der Bindung durch auxochrome Gruppen mit Beschlag belegt werden. Kauffmann hat nun wahrscheinlich gemacht, daß die Wirkung eines Auxochroms (und Chromophors) um so größer ist, je mehr Partialvalenz bei seiner Bindung an den Benzolkern beansprucht wird. Derartige Partialvalenz besitzende Gruppen sind die Amino- und Hydroxylgruppen; dem Phenol und Anilin sind somit folgende Partialvalenzformeln zu erteilen:

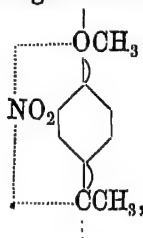


es ist auch verständlich, daß die auxochromen und chromophoren Wirkungen der Amino- und Hydroxylgruppe im Zusammenhang mit den basischen Eigenschaften des Stickstoffs und Sauerstoffs stehen müssen; im Sinne dieser Partialvalenztheorie ist ferner auch die bathochrome Wirkung der Salzbildung (mit Basen) bei den Phenolen sowie die hypsochrome Wirkung der Salzbildung mit Säuren bei den aromatischen Aminoverbindungen vorherzusehen. Kauffmann entwickelt ferner, wie sich der Zustand des Benzolringes ändert, wenn mehrere Auxochrome zugegen sind oder wenn die Wirkung der Auxochrome durch anwesende Chromophore modifiziert wird; zweifellos leistet bei der Erkenntnis dieser Wirkungen die

1) Näheres siehe in der genannten Arbeit Thieles oder in der Darstellung von F. Henrich, „Neuere theoretische Anschauungen auf dem Gebiete der organischen Chemie“ 1908.

Theorie der Partialvalenzen sowie die Theorie von der Teilbarkeit der Valenz¹⁾ wichtige Dienste. Ich glaube aber nicht, daß es nötig sein wird, zu so komplizierten Anschauungen wie der Mesohydrie seine Zuflucht zu nehmen, um die Farbigkeit der Nitrophenolsalze zu erklären; hier scheint mir die von Baly gegebene Deutung wesentlich einfacher und ungezwungener zu sein (vergl. S. 91).

Erklärt man die Äußerungen von Valenz und Partialvalenz durch Kraftliniensysteme, die von dem einen Atom ausgehen und auf dem anderen Atom endigen so ist z. B. beim Nitrohydrochinonäther etwa folgende Verteilung der Kraftliniensysteme anzunehmen²⁾



wobei man sich vorzustellen hat, daß sowohl vom Benzolkern und vom Auxochrom (OCH_3) als auch vom Chromophor (NO_2) Kraftlinien ausgehen. Die vom Auxochrom und Chromophor ausgehenden Kraftlinien werden schließlich auch vom Medium, in dem sich der Stoff befindet, beeinflusst, und zwar werden sich dissoziierende und nicht-dissoziierende Medien hinsichtlich der Beeinflussung der Kraftliniensysteme verschieden verhalten, da im ersten Fall die Moleküle des Lösungsmittels Kraftlinien von dem gelösten Stoff an sich ziehen, im zweiten Falle diese Wirkung ausbleibt. Durch diese Beeinflussungen werden sich aber auch die Valenzbeträge ändern, die an den Auxochromen und Chromophoren disponibel sind, es wird zugleich eine Zustandsänderung im Benzolring und damit Farbwechsel eintreten; in manchen Fällen wird man durch eine derartige Betrachtung die meist geringfügigen Änderungen der Lichtabsorption erklären können, die bei Änderung des Lösungsmittels eintreten.

c) Innere und gewöhnliche Organokomplexverbindungen.

Weiter ist auch, worauf schon Kauffmann aufmerksam gemacht hat, ein gegenseitiger Ausgleich der Partialvalenzen von

1) Auxochrome S. 79.

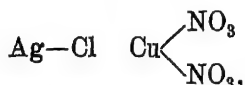
2) Vergl. hierzu Baly und Desch, Ztschr. phys. Chem. 55, 485 ferner die Entwicklungen auf S. 68 dieses Buches.

Chromophor und Auxochrom z. B. der NO_2 - und OCH_3 -Gruppe im Nitrohydrochinonäther anzunehmen, bei dem der Benzolring nicht direkt beteiligt ist ¹⁾. Diese Art der Beeinflussung läßt sich vielleicht am anschaulichsten durch die folgende Betrachtungsweise vom Standpunkte der Theorie der inneren Komplexsalze aus darstellen, auf die Verfasser ²⁾ schon vor längerer Zeit gelegentlich hingewiesen hat.

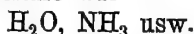
Ein ungesättigter Kohlenstoffkomplex:



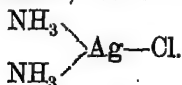
ist in gewisser Weise Metallatomen vergleichbar, z. B. Cu, Ag, Hg etc., denn denkt man sich letztere mit anderen Atomen oder Atomgruppen nach Maßgabe ihrer Wertigkeit (Hauptvalenzen) abgesättigt, z. B.



so repräsentieren die so entstehenden normalen Salze ebenfalls noch ungesättigte Verbindungen, die erst nach Absättigung weiterer an den Metallatomen tätigen sekundären Affinitätsbeiträge (Nebenvalenzen im Sinne der Wernerschen Theorie) in gesättigte Verbindungen übergehen. Durch derartige sekundäre Affinitätskräfte können bekanntlich Moleküle wie



gebunden werden, deren gemeinschaftliches Merkmal darin besteht, daß sie ebenfalls ungesättigte Atome oder Atomgruppen enthalten. Die durch Absättigung der Nebenvalenzen entstehenden Verbindungen sind die Komplexsalze, z. B.:



Erst durch Aufstellung des Nebenvalenzbegriffs ist A. Werner die vollständige Systematik der Komplexverbindungen gelungen ³⁾.

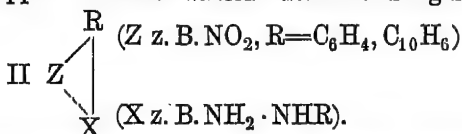
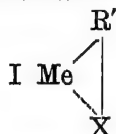
Wie später gezeigt wurde, kann eine derartige zwischen Metallen und anderen Gruppen erfolgende Absättigung sich auch intramolekular vollziehen; die Produkte eines derartigen Affinitätsausgleiches sind die sogenannten inneren Komplexsalze, deren

1) Berl. Ber. **39**, 1964 Lieb. Ann. **844**, 30; Auxochrome S. 98.

2) H. Ley, Berl. Ber. **41**, 1637.

3) A. Werner, Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorganischen Chemie.

Theorie später ausführlicher besprochen werden soll¹⁾. Die rein organischen Analoga der auch abnorm farbigen inneren Komplexsalze, die man durch folgendes Symbol I darstellen kann, liegen zweifellos in gewissen farbigen Verbindungen vor, in denen ungesättigte Gruppen wie $\cdot\text{NH}_2 \cdot \text{NR}_2 \cdot \text{OH} \cdot \text{OCH}_3 \cdot \text{NO}_2 \cdot \text{NO} \cdot \text{CO}$ etc. vorhanden sind und bei denen die Farbe, wie leicht zu zeigen ist, mit dem intramolekularen Ausgleich der Partialvalenzen oder besser Restaffinitäten dieser Gruppen in ursächlichem Zusammenhang steht.



Sind die im Affinitätsaustausche stehenden Gruppen unmittelbar mit dem Benzolkern ($\text{R}=\text{C}_6\text{H}_4$) verknüpft, so wird auch dieser in manchen Fällen indirekt in Mitleidenschaft gezogen werden, etwa im Sinne der Kauffmannschen Entwicklungen, doch dürfte der Nachweis derartiger sich übereinander lagernder Einflüsse schwierig zu erbringen sein²⁾.

Nebenvalenzwirkung ist wahrscheinlich auch bei dem gänzlichen Fehlen des Benzolkerns bei rein aliphatischen Bindungen vorhanden; auf diese Verhältnisse hat Hantzsch beim Studium der Farberscheinungen bei aliphatischen Dinitroverbindungen hingewiesen. Auf eine Betätigung von Nebenvalenzen ist nach Hantzschs Untersuchungen wahrscheinlich auch das Auftreten farbiger Isomeren bei gewissen Verbindungen wie Nitroanilinen, Nitrophenolsalzen u. a. zurückzuführen, eine Erscheinung, die er als Chromotropie bezeichnet und für die später³⁾ zahlreiche Beispiele gegeben werden sollen.

Durch das Studium der farbigen Salze, besonders der Isosoketone, ist außer der Auffindung feinerer Isomeren (chromoisomerer Formen) noch die merkwürdige Tatsache gewonnen, daß Salze gewisser farbloser oder schwachfarbiger Säuren mit verschiedenen farblosen Metallen in fast allen Farben auftreten können. Zur Erklärung dieser von Hantzsch Pantochromie genannten Erscheinung⁴⁾ sind ebenfalls Nebenvalenzäußerungen herangezogen worden.

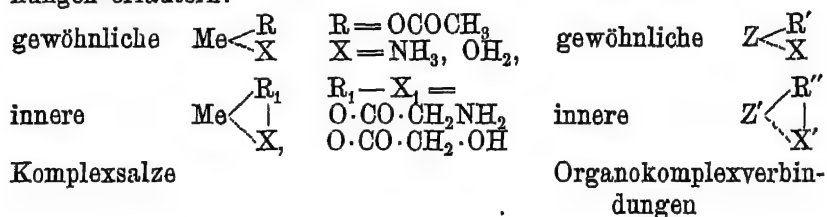
1) s. S. 191.

2) Vielleicht ist dieser Nachweis auf Grund des Studiums gewisser Fluoreszenzerscheinungen möglich (vgl. S. 136).

3) s. S. 162 ff.

4) Näheres siehe S. 160.

Schließlich soll darauf hingewiesen werden, daß die den gewöhnlichen komplexen Salzen entsprechenden rein organischen Verbindungen jedenfalls in den schon lange bekannten organischen Molekülverbindungen vorliegen, z. B. zwischen Kohlenwasserstoffen und Polynitrokörpern, aromatischen Nitro- und Aminoverbindungen usw., die neuerdings von Werner, Hantzsch u. a. studiert worden sind¹⁾. Diese Verbindungen, man könnte sie Organokomplexverbindungen nennen, stehen zu den vorher genannten, die entsprechend innere Organokomplexverbindungen zu bezeichnen wären, in demselben Verhältnis wie gewöhnliche Komplexsalze zu inneren Komplexsalzen. Folgendes Schema soll die Beziehungen erläutern:



d) Bildung neuer Chromophore durch Umlagerung.

Bisher wurde angenommen, daß die S. 20 genannten Chromophore durch Substitution, z. B. auxochromer Gruppen, sowie durch Salzbildung keine tiefgreifenden konstitutiven Änderungen erleiden, die struktur-chemisch zum Ausdruck gebracht werden können. In manchen Fällen ist aber die Annahme struktureller Umlagerungen, die mit Farbänderungen verknüpft sind, nicht zu umgehen. Eine derartige Umlagerung unter Bildung eines neuen chinoiden Chromophors ist wohl zuerst von Nietzki formuliert worden, um die Entstehung gewisser Farbstoffe der Triphenylmethanreihe aus den farblosen Carbinolen zu erklären; später sind solche mit Farbänderungen verknüpfte Umlagerungen systematisch von Hantzsch untersucht worden; wir werden die wichtigsten im Kap. XIV kennen lernen.

Vielleicht ist der Unterschied zwischen beiden Arten von chemischen Veränderungen, den eigentlichen Umlagerungen, und den in Abschnitt c dieses Kapitels besprochenen nicht so groß, als bisweilen angenommen wird, denn auch bei einer

1) s. S. 189.

HN-R-NO_2 : Nebenvalenz-
Betätigung

$\text{HN:R:NO}\cdot\text{OH}$: Umlagerung

Nebenvalenzbetätigung wird mit den beteiligten Radikalen eine Veränderung vor sich gehen; wir sind jedoch noch nicht imstande, diese präziser zum Ausdruck zu bringen.

VII. Quantitative Beziehungen.

Veränderung der Absorption durch Einführung von Gruppen.

Extinktionskoeffizienten. Einfluß der Lösungsmittel.

Früher begnügte man sich zur Kennzeichnung bathochromer und hypsochromer Wirkungen lediglich mit der subjektiven Beobachtung der Farbe der festen Verbindung, was natürlich viele Willkürlichkeiten und Ungenauigkeiten mit sich brachte. Um den Einfluß farbverändernder Gruppen exakt festzustellen, ist es nötig, 1. die Verschiebung der Absorptionsgrenzen im Spektrum des farbigen Stoffes und 2. die Stärke der Absorption in den verschiedenen Absorptionsgebieten zu messen. Dabei wird in der Regel der absorbierende Stoff in gelöstem Zustande untersucht, wodurch eine weitere Variation eingeführt wird, denn die verschiedenen Lösungsmittel beeinflussen die Absorption des gelösten Stoffes in der Regel nicht in gleichartiger Weise.

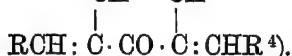
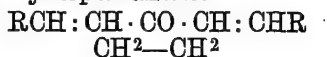
Die ersten Messungen, die zu stöchiometrischen Beziehungen geführt haben, sind von G. Krüß an Derivaten des Indigos vorgenommen, die in chloroformischer Lösung einen Streifen im roten bis gelben Gebiete und starke Absorption im Grün aufweisen. Es zeigte sich, daß CH_3 , OCH_3 , C_2H_5 und Br den Streifen nach Rot, NO_2 und NH_2 nach Blau verschob. Spätere Messungen desselben Autors an bromierten und nitrierten Fluoreszeinen ergaben das interessante additive Verhalten, daß die Einführung jedes Bromatoms in das Fluoreszein dessen Absorptionsstreifen um nahezu 5,45 Wellenlängen, die Einführung jeder Nitrogruppe den Streifen um $-1,3$ Wellenlängen gegen Rot verschob. Sehr eingehende Untersuchungen von Absorptionsspektren in der Methylblaureihe verdankt man A. Bernthsen¹⁾; auf diese sowie auf spätere Messungen von E. Koch, G. Krüß und H. W. Vogel sei hiermit verwiesen²⁾. Ein additives Verhalten beobachtete

1) Lieb. Ann. 280, 78.

2) Vgl. Ostwald, Lehrb. d. allgem. Chem.; ferner die sehr ausführliche Zusammenstellung Hartleys in Kayzers Handbuch III.

kürzlich auch H. Stobbe¹⁾ bei den Fulgiden in Chloroformlösung, wo die sukzessive Einführung bathochromer Phenylgruppen das Absorptionsband um nahezu den gleichen Betrag nach dem roten Ende verschiebt.

Ferner untersuchte Stobbe²⁾ den Einfluß der Methoxy- und Äthoxygruppe auf die Farbe gelöster Fulgide, z. B. Phenyldimethyl- und Triphenylfulgid, mit dem Resultat, daß die Substitution eines Wasserstoffatoms durch die Methoxyl- (und Äthoxyl-)Gruppe in allen Fällen eine Vertiefung der Farbe des in Chloroform gelösten Fulgids hervorruft und zwar ist der Effekt in der p-Reihe etwas größer als in der o-Reihe. Methoxyl- und Äthoxylverbindungen absorbieren ungefähr gleich, was bei dem hohen Molekulargewicht der Verbindung auch wohl plausibel ist. Auch der Einfluß der Nitrogruppe auf die Farbe aromatisch substituierter Fulgide ist von Stobbe spektroskopisch untersucht worden³⁾. Von dem gleichen Autor rührt ferner eine Untersuchung der Farbe substituierter Dibenzalacetone und Cyklopentanone:



Ist $\text{R} = \text{C}_6\text{H}_5$, so wirkt jede Substitution von H-Atomen des Phenyls durch Alkyl oder Oxyalkyl mehr oder weniger bathochrom; in o-Stellung ist der Einfluß geringer als in p-Stellung, Furyl wirkt stärker bathochrom als Phenyl.

	Absorptions- grenzen in $\mu\mu$
Dibenzalaceton:	
$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} : \text{CHC}_6\text{H}_5$	435
Dianisalaceton:	
$\text{CH}_3\text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4\text{OCH}_3$	445
Dipiperonalaceton:	
$\text{CH}_2 \cdot \text{O}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} : \text{CHC}_6\text{H}_3 \cdot \text{O}_2 \cdot \text{CH}_2$	457
Dicinnamylidenaceton:	
$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$	473
Dibenzalcyklopentanone:	
$\text{CH}_2 - \text{CH}_2$	
$\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} : \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{C} : \text{CH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$	445

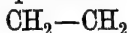
1) Ann. **349**, 364.

2) Berl. Ber. **89**, 761.

3) Berl. Ber. **89**, 293.

4) Lieb. Ann. **870**, 93.

Dianisalecyklopentanon:



Messungen von Extinktionskoeffizienten sind neuerdings von Martens und Grünbaum¹⁾ mit dem von ihnen konstruierten Spektralphotometer an Nitronaphtolderivaten vorgenommen worden.

Mit dem gleichen Apparate untersuchten Hantzsch und Glover²⁾ verschiedene konstitutiv unveränderliche Stoffe wie Bibisphenylenäthen, Azobenzol und Substitutionsprodukte wie $\text{RO} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$, Benzochinon und Chinonoxime und stellten auch den Einfluß der Lösungsmittel fest. Für die Lösungen dieser Stoffe erwies sich das Beersche Gesetz bis zu starken Verdünnungen hinauf als gültig. Da aber nur bei einer Linie (grünem Hg-Licht) photometriert war, läßt sich aus den Resultaten nur eine unsichere Vorstellung über die Art der Absorptionsänderung gewinnen. Wichtige Resultate ergab die Arbeit von H. Gorke gemeinschaftlich mit E. Köppe und F. Staiger³⁾ über spektralphotometrische Messungen der Farbänderungen bei Azobenzol und Derivaten. Die Messungen der Extinktion wurden für mehrere Wellenlängen $\lambda=516$ gelb (Hg), 546 grün (Hg) 486 blaugrün (H), 436 blau (Hg), 404 violett (Hg) ausgeführt und die Gültigkeit des Beerschen Gesetzes auch für die übrigen Wellenlängen bestätigt.

Einfluß der Lösungsmittel.

Wie schon erwähnt, tritt bei diesen Untersuchungen als komplizierender Faktor die Tatsache hinzu, daß die Absorptionsspektren auch von der Natur der Lösungsmittel mehr oder weniger abhängig sind. Über den Einfluß der Lösungsmittel lassen sich nur innerhalb bestimmter Verbindungsklassen Regelmäßigkeiten aufstellen (s. z. B. den Einfluß der Lösungsmittel auf die Absorptionsspektren der Nitrokörper S. 90 u. S. 92); eine allgemeine Behandlung der Erscheinung ist nicht möglich; daß die früher⁴⁾ erwähnte sog. Kundtsche Regel keine allgemeine Gültigkeit besitzt, wurde schon hervorgehoben. Diese Tatsachen sprechen dafür, daß der Einfluß

1) Drudes Ann. 12, 984.

2) Berl. Ber. 39, 4237.

3) Berl. Ber. 41, 1157.

4) s. S. 15.

der Lösungsmittel auf die Absorption vorwiegend auf chemische Ursachen zurückzuführen ist.

Das auffälligste Beispiel der Farbänderung durch Lösungsmittel ist das der anorganischen Chemie zugehörige Jod, worüber eine außerordentlich umfangreiche Literatur vorliegt¹⁾. Da in diesem Falle die Abhängigkeit der Farbänderung von rein chemischen Faktoren klargestellt ist, möge dieses Beispiel hier kurz erwähnt werden. Je nach dem Lösungsmittel kann man bekanntlich violette bis violettrote oder braune bis rotbraune Jodlösungen erhalten. Es lösen

braun bis rotbraun: Alkohol, Aceton, Äther, Essigäther, Essigsäure u. a.,

violett bis violettrot: Hexan, Paraffin, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol u. a.

Wie zuerst von Beckmann²⁾ auf Grund von Dampfdruckmessungen erkannt wurde, ist der Partialdruck des Jods über den violetten Lösungen größer als über den braunen, woraus geschlossen wurde, daß die braunen Lösungen vorwiegend Verbindungen des Jods mit dem Solvens, die violetten Lösungen vorwiegend freies Jod enthalten, wodurch ihre Farbe der des violetten Joddampfes ähnlich wird³⁾. Zu ganz ähnlichen Schlüssen gelangten Hantzsch und Vagt auf Grund von Verteilungsversuchen des Jods zwischen zwei Lösungsmitteln⁴⁾. Diese Ansicht wurde durch eine Untersuchung von Waentig⁵⁾ unterstützt, nachdem in allen Lösungen, auch den violetten, eine Addition von Lösungsmittel und ein Gleichgewicht $J_2(Lm) \rightleftharpoons J_2 + Lm$ vorhanden sein soll.

Fig. 6, die einer Arbeit von Ley und v. Engelhardt⁶⁾ entnommen ist, gibt eine Übersicht über die Absorptionsspektren einiger charakteristischer Jodlösungen. Im sichtbaren Gebiet liegt die tiefste Stelle des Absorptionsbandes bei den violetten Lösungen (Hexan, Chloroform) bei ca. 2000 (rez. A.-E.), was mit den photometrischen Messungen von Coblentz⁷⁾ in Übereinstimmung ist. Bei

1) s. Kayser, Handb. III, 324.

2) Zeitschr. phys. Chem. 5, 76.

3) Hierbei ist allerdings zu beachten, daß Jodlösungen Bandenspektren, Joddämpfe Linienspektren geben. Vergl. S. 17.

4) Zeitschr. phys. Chem. 88, 705.

5) Zeitschr. f. phys. Chem. 68, 513.

6) Noch nicht veröffentlicht.

7) Phys. Review. 16, 35; 17, 51.

den braunen Lösungen (Alkohol, Äther) erscheint die Absorption gegen Ultraviolett verschoben, der Boden des Bandes liegt hier bei ca. 2150 (rez. A.-E.). Auch im Ultravioletten sind große Unterschiede vorhanden, hier beginnt die Absorption der violetten Lösungen bei sehr viel kürzeren Wellenlängen als der braunen Lösungen, außerdem sind beträchtliche Unterschiede in der Lage der Bandenköpfe zu konstatieren.

Nach allem ist somit der Lösungsmittel-Einfluß beim Jod beträchtlich und erheblicher als in anderen Fällen farbiger Stoffe,

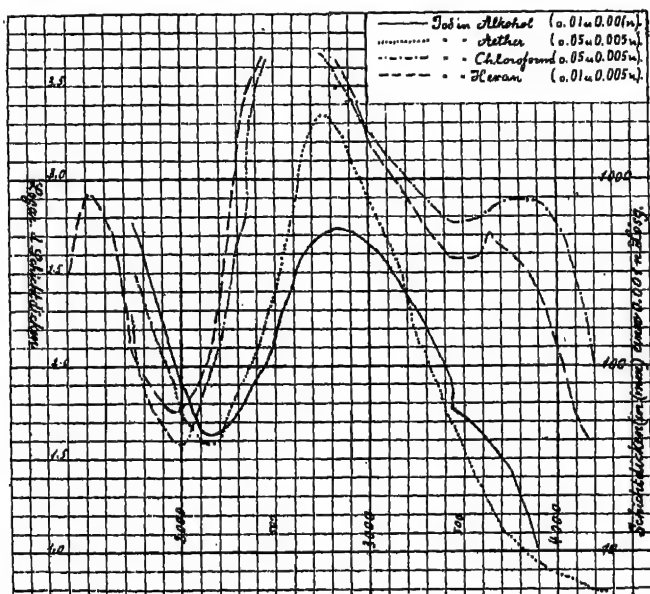
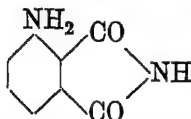


Fig. 6.

was vielleicht mit dem relativ einfachen Bau des Absorptionszentrums zusammenhängt¹⁾.

1) Bemerkenswert ist bei einigen Jodlösungen noch die beträchtliche Abweichung vom Beerschen Gesetz. Die möglichen Ursachen für diese Abweichungen wurden S. 15 berührt. Es möge an dieser Stelle noch eingeschaltet werden, daß in manchen Fällen eine Untersuchung an der Hand des Massenwirkungsgesetzes über die in der Lösung sich abspielenden Vorgänge Aufschluß geben kann. So ist es klar, daß bei einem Gleichgewicht zwischen zwei verschiedenfarbigen monomolekularen Stoffen: $A \rightleftharpoons B$ (c_1 und c_2 Konzentrationen im Gleichgewicht) keine Abweichung von Beers Gesetz zu er-

Von neueren Beispielen, die starken Einfluß des Lösungsmittels auf die Absorption dartun, sei das von Kauffmann¹⁾ qualitativ studierte Beispiel des 3-Aminophtalimids:



angeführt, das in verschiedenen Lösungsmitteln verschiedene Farbintensität und auch wechselnde Fluoreszenz besitzt.

Sehr erheblich ist der Einfluß der Lösungsmittel auf die von Hantzsch und Glover in ihrer oben zitierten Arbeit untersuchten Stoffe.

Sauerstoffhaltige Lösungsmittel vom Typus des Wassers wirken z. B. im Falle des Azobenzols sehr viel stärker farbaufhellend als Kohlenwasserstoffe wie Benzol, wahrscheinlich deshalb, weil erstere Lösungsmittel mit den gelösten Azokörpern Verbindungen von hellerer Farbe erzeugen.

In der erwähnten Arbeit von Gorke, Köppe und Staiger wird der Einfluß der Solventien zugleich mit dem der Substituenten bei Azobenzol in größerem Umfange untersucht. Bei diesen gelben bis roten Stoffen zeigt sich der Einfluß auf die Extinktion besonders für blaue und violette Strahlen, während manche der untersuchten Stoffe, z. B. Oxyazobenzol, grünes Licht nur schwach absorbieren; auch ist man hier (im Grün) an der Grenze des Absorptionsstreifens, wo die Extinktionskoeffizienten bei den einzelnen Stoffen sich stark mit der Wellenlänge ändern, je nachdem die Absorptionskurve steiler oder flacher abfällt. Folgende, der Arbeit entnommene Tabelle wird das erläutern.

warten ist, da hier $\frac{c_1}{c_2}$ von der Verdünnung unabhängig ist. Wohl aber werden Polymerisationen: $A_n \rightleftharpoons nA$ oder Dissoziationsvorgänge elektrolitischer Natur: $AB \rightleftharpoons A' + B'$ und unter Umständen auch Gleichgewichtserscheinungen, an denen sich das Lösungsmittel aktiv beteiligt, Abweichungen von Beers Gesetz bewirken können. Systematische Untersuchungen fehlen auf diesem Gebiete; für die Untersuchung farbiger elektrolytisch-dissoziierter Verbindungen würde die später zu erwähnende Cinnamylidenessigsäure ein geeignetes Material bilden, bei der die undissoziierte Molekel gelb, die Ionen farblos sind.

1) Siehe z. B. Zeitschr. f. phys. Chem. 50, 351.

Molekulare Extinktionskoeffizienten.

	In Hexan			50 proz. Äthylalkohol			Benzol		
	$\lambda=546$ grün	436 blau	404 violett	546 grün	436 blau	404 violett	546 grün	436 blau	404 violett
Azobenzol . .	8	440	290	10	850	570	15	665	343
Oxyazobenzol .	<2	620	440	3	1880	3330	7	870	600
Ox.—äthyläther	19	1010	540	13	1630	1720	14	1150	920
Ox.—acetat . .	16	340	310	12	980	700	11	610	370

Hydroxyl und Methoxyl wirken farbverstärkend, Acetyl, in die Hydroxylgruppe eingeführt, wirkt farbaufhellend. Um weiter den Einfluß des Molekulargewichts der Substituenten auf die Farbintensität festzustellen, wurden noch folgende Stoffe untersucht.

Farbintensität in Benzollösung.

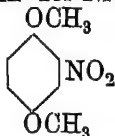
Mol.-Gew.	Substanz	546 grün	486 blaugrün	436 blau	404 violett
182	Azobenzol	15	305	655	335
198	Oxyazobenzol	7	350	870	600
212	Ox.—methyläther	16	480	1100	800
226	Ox.—äthyläther	14	570	1150	920
240	Ox.—propyläther	15	540	1160	930
254	Ox.—butyläther	16	570	1170	950
283	Ox.—phenyläther	18	510	1180	900
240	Ox.—acetat	11	340	610	370
254	Ox.—propionat	13	350	700	390
268	Ox.—butyrat	17	370	770	420
302	Ox.—benzoat	15	410	680	390

Die Farbintensität steigt demnach nur wenig mit dem Molekulargewicht. Auffallend gering ist der Einfluß der Phenylgruppe, die weniger farbvertiefend wirkt als ein Alkyl von gleichem Kohlenstoffgehalt.

Ferner wurden die Extinktionskoeffizienten von Azobenzol und einigen Alkyl- und Acylderivaten des Oxyazobenzols in geschmolzenem Zustande untersucht, wobei auf die interessanten technischen Einzelheiten der Methode nur verwiesen werden kann. Es wurde das wichtige Resultat gewonnen, daß sämtliche untersuchten Stoffe in geschmolzenem Zustande eine teilweise sehr viel geringere

Farbintensität besitzen als in Lösung selbst in indifferenten Flüssigkeiten und zwar machten sich die Unterschiede auch hier nur im brechbarsten Teil des Spektrums geltend. Die Größe der Steigerung ist sehr verschieden. In Hexanlösung (indifferentes Lösungsmittel) beträgt die Zunahme der Farbintensität durch den Lösungsvorgang bei Azobenzol ca. 30 Proz., für den Äthyläther des Oxyazobenzols aber ca. 300 Proz. Man kann somit von einer bathochromen oder auxochromen Wirkung des Lösungsmittels sprechen. Durch den Lösungsvorgang findet nicht nur eine Vergrößerung des Extinktionskoeffizienten, sondern auch eine Verschiebung des Absorptionsbandes nach Rot statt. Festes Azobenzol zeigt noch geringere Absorption als geschmolzenes.

Sehr eingehend wurde dann der Nitrohydrochinonmethylester:

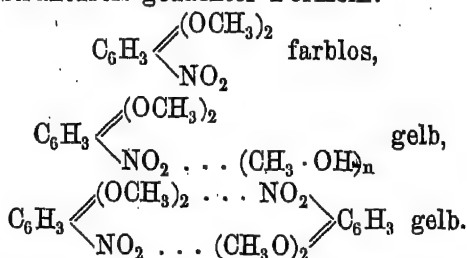


untersucht. Wie zuerst von Kauffmann¹⁾ nachgewiesen wurde, besitzt dieser Nitrokörper von anscheinend unveränderlicher Konstitution im festen Zustande intensiv gelbe Farbe; auch dissoziierende Lösungsmittel, wie Wasser, Alkohole, Eisessig, lösen mit mehr oder weniger gelber Farbe, während sich der Ester in indifferenten Lösungsmitteln, wie Ligroin, Hexan usw., farblos löst. Eine genaue quantitative Untersuchung dieses Falles von Hantzsch²⁾ erbrachte den Beweis, daß die verdünnte Hexanlösung des Nitrohydrochinondimethylesters, die fast völlig farblos ist, den Ester in monomolekularem Zustande enthält, in konzentrierten Lösungen nimmt die Molekulargröße zu und gleichzeitig erlangen die Lösungen schwach gelbe Farbe. Auch die intensiv gelben methylalkoholischen Lösungen enthalten den Äther in monomolekularem Zustande; jedoch wächst hier das Molekulargewicht nicht mit steigender Konzentration, was wohl so zu deuten ist, daß in der methylalkoholischen Lösung gelbe Assoziationsprodukte des monomolekularen Nitroäthers enthalten sind. Eine Untersuchung der Extinktionskoeffizienten der verschiedenen Lösungen ergab, daß auch in scheinbar farblosen Äthylacetatlösungen, wo der Ester monomolekular ist — jedenfalls infolge Bildung von farbigen Polymeren —, das Beersche Gesetz nicht streng gilt. Somit enthalten derartige

1) Berl. Ber. **89**, 4237.

2) Berl. Ber. **46**, 1556.

verdünnte farblose Lösungen den an sich farblosen Nitroäther, d. h. in normalem Zustande, die gelbe Farbe der alkoholischen Lösungen ist vielleicht auf Bildung von Assoziationsprodukten mit dem Lösungsmittel, z. B. CH_3OH , zurückzuführen, während die gelbe Farbe der konzentrierten Hexanlösungen — was die Molekulargewichtsbestimmungen direkt wahrscheinlich machen — auf Bildung von Polymerisationsprodukten beruht, etwa im Sinne folgender, nicht strukturell gedachter Formeln:



Über diese Formulierung siehe auch Kap. XIV.

Daß die farblosen Lösungen den Stoff in normalem Zustande enthalten, wird auch unter Berücksichtigung der Tatsache sehr wahrscheinlich, daß die Molekularrefraktion des Nitrohydrochinonäthers in der farblosen Lösung den kleinsten, d. i. normalsten, in der gelben alkoholischen Lösung den größten Wert aufweist, doch ist zu beachten, daß die Beziehungen zwischen Mol-Refraktion und Farbe durchaus nicht einfacher Natur zu sein scheinen¹⁾.

Gorkes Versuche wurden später von Hantzsch und F. Staiger²⁾ fortgesetzt; so wurden die Wirkungen halogenhaltiger Lösungsmittel auf die Farbe des Nitrohydrochinondimethylesters, ferner der Einfluß mehrerer Nitrogruppen untersucht. Wir entnehmen der Arbeit folgende Tabelle (Molekularextinktionen):

Lösungsmittel	$\lambda = 436$ Blau	$\lambda = 405$ Violett	Lösungsmittel	$\lambda = 436$ Blau	$\lambda = 405$ Violett
---------------	-------------------------	----------------------------	---------------	-------------------------	----------------------------

Mononitrohydrochinondimethyläther

a) in sauerstofffreien, besonders halogenhaltigen Lösungsmitteln

C_6H_{14}	2,3	20	$\text{CH}_3 \cdot \text{COCl}_3$. . .	12	542
C_6H_6	2,3	190	$\text{CHCl}_2 \cdot \text{COCl}_3$. . .	13	545
$\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$	9,5	581	$\text{CH}_3 \cdot \text{CHCl}_2$. . .	14,5	710

1) Vgl. H. Kauffmann, Berl. Ber. 41, 4396; ferner H. Kauffmann, Die Auxochrome. Sammlung chem. Vorträge F. B. Ahrens; vgl. S. 141.

2) Berl. Ber. 41, 1204.

Lösungsmittel	$\lambda = 436$ Blau	$\lambda = 405$ Violett	Lösungsmittel	$\lambda = 436$ Blau	$\lambda = 405$ Violett
Mononitrohydrochinondimethyläther					
a) in sauerstofffreien, besonders halogenhaltigen Lösungsmitteln					
C_6H_5Br	50,5	662	$CH_2Cl \cdot CH_2Cl$. .	35	780
			$CHCl_2 \cdot CHCl_2$. .	143	1180
CCl_4	0,8	130			
$CHCl_3$	39	170	$CH_3 \cdot CH_2Br$. .	5,4	343
CH_2Cl_2	54	1230	$CH_2Br \cdot CH_2Br$. .	21,5	679
$CH_3 \cdot CH_2J$	8	502	$CH_2Br \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$	31	850
CH_3J	13	804	$CHBr_3$	99	1060
CH_2J_2	178	1100	$CHBr_2 \cdot CHBr_2$. .	287	—
b) in sauerstoffhaltigen Lösungsmitteln					
sek. Propylalkohol .	30	605	Buttersaur. Propyl	2,2	—
Äthylalkohol . . .	33	—	Essigsaur. Äthyl .	4,2	—
Methylalkohol . . .	46,5	—	Ameisensaur. „ .	13	487
Allylalkohol	112	909	Cyanessigsaur.		
Wasser	420	—	Äthyl	68	906
			Trichloressigsaur.		
			Äthyl	6,5	478
			Dichloressigsaur.		
			Äthyl	23,5	700
			Monochloressig-		
			saur. Äthyl . . .	35	778

Halogene als Substituenten in sauerstofffreien Lösungsmitteln wirken danach auxochrom auf die gelöste Substanz. Gesättigte, nicht substituierte Fettsäureester wirken, was bereits Gorke fand, schwach, Alkohole stark auxochrom. Wasser steht an der Spitze der Alkohole. Die folgende Tabelle gibt den Einfluß der Nitrogruppen beim Eintritt in einen Benzolkohlenwasserstoff und in den Hydrochinondimethyläther auf die Farbtintensität wieder.

	Blau $\lambda = 436$					Violett $\lambda = 405$			
	Dichlor- methan	Trichlor- methan	Tetrachlor- methan	Methyl- alkohol	Äthylazetat	Dichlor- methan	Trichlor- methan	Tetrachlor- methan	Methyl- alkohol
$NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH_3$. . .	—	(0,2)	0	(0,4)	—	7,5	5,0	6,5	6
$(NO_2)_2C_6H_3 \cdot CH_3$. . .	—	(0,1)	—	(0,2)	—	11,5	11,0	11,5	12
$NO_2 \cdot C_6H_3(OCH_3)_2$. . .	54	39	1	47	4	1230	—	—	569
$(NO_2)_2C_6H_2(OCH_3)_2$. . .	80	26	—	36	16	1200	943	—	—
$(NO_2)_3C_6H(OCH_3)_2$. . .	2	2	1	2	1	109	120	49	—

„Wie man sieht, steigert sich die Farbintensität beim Übergang von Mono- in Dinitrotoluol; sie sinkt beim Übergang von Mononitrohydrochinondimethylester in den Di- und Trinitroester, aber im letzteren Falle mit Ausnahme der Lösungen in Methylenchlorid und Essigester. Anscheinend sind die auxochromen Wirkungen von Lösungsmittel und Substituenten ziemlich regellos.“ Schließlich sollen noch in der folgenden Tabelle die Molekularextinktionen einiger isomerer Nitrophenoläther angeführt werden:

	$\lambda = 436$ (Blau)	
	Methyl- alkohol	Essigester
Nitroveratrol	2,0	0
Nitrohydrochinonäther . . .	47	4,2
2,3-Dinitrohydrochinonäther .	36	16,5
2,5-Dinitrohydrochinonäther .	121	76

Die Veränderung des gesamten Absorptionsspektrums des Nitrohydrochinondimethylesters durch verschiedene Lösungsmittel (Hexan, Chloroform, Wasser) wurde von E. P. Hedley¹⁾ untersucht. Die Kurven, die bis ins Ultraviolett hinein verfolgt wurden, sind in ihrem Verlaufe sehr ähnlich; die Hexankurve ist am weitesten nach kürzeren, die Wasserkurve am weitesten nach längeren Wellen verschoben.

Ferner untersuchten H. Ley und v. Engelhardt²⁾ bei Gelegenheit von Fluoreszenzversuchen die Änderung der Absorptionskurven des Aminophenylphentriazols: $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{N}_2 \cdot \text{NC}_6\text{H}_5$ und des Dimethylnaphteurhodins: $(\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{N}_2\text{C}_{10}\text{H}_8$ mit Variation des Lösungsmittels. Das Triazol besitzt zwei Bänder im Ultraviolett, die Eurhodinbase ist durch ein intensives im Grün bis Violett liegendes, sowie durch ein sehr flaches, im Ultraviolett liegendes Band ausgezeichnet. Theoretisch von einigem Interesse erscheint die Tatsache, daß die Lösungsmittel in erster Linie die Lage der anfänglichen allgemeinen Absorption, nicht aber wesentlich die Lage der Bänder beeinflussen.

Von Interesse sind ferner Beziehungen zwischen der dielektrischen Kraft der Lösungsmittel und ihrer farberteilenden Fähigkeit, auf die früher von Kauffmann³⁾ bei anderer Gelegenheit

1) Berl. Ber. 41, 1208.

2) Berl. Ber. 41, 2509.

3) Ztschr. f. phys. Chem. 50, 350; Berl. Ber. 87, 2941.

schon aufmerksam gemacht hat, und die auch von Gorke diskutiert worden sind ¹⁾).

VIII. Die Absorptionerscheinungen vom physikalischen Standpunkte.

Bisher wurden die Erscheinungen der Absorption lediglich vom chemischen Standpunkte aus untersucht; es ist aber klar, daß man auf Grund einer derartigen Betrachtungsweise den Kern der Sache nicht berührt, da das Wesentliche, die Wechselwirkung zwischen den Lichtwellen und den chemischen Molekülen dabei gar nicht diskutiert ist. Wie wir sahen, ist die Absorption im sichtbaren und unsichtbaren Spektrum gebunden an das Vorhandensein gewisser Gruppen, der Chromophore, die in der Regel durch größere Reaktionsfähigkeit ausgezeichnet sind. Es entsteht somit die Frage, ob man unter Zugrundelegung bestimmter Ansichten über das Wesen des Lichts und über den Aufbau der Materie die Erscheinung der Absorption theoretisch behandeln und damit die Chromophorthorie physikalisch begründen kann.

Die Gesamtheit der S. 6 genannten Strahlungserscheinungen wird bekanntlich durch die Annahme periodisch sich ändernder elektromagnetischer Störungen in dem überall, auch zwischen den Molekülen, sowie im Vakuum vorhandenen Äther erklärt. Im Sinne dieser Maxwell-Hertzschen Theorie beruhen die früher genannten Strahlengattungen auf elektromagnetischen Wellen, die sich lediglich durch ihre verschiedenen Wellenlängen voneinander unterscheiden.

Um nun zur Erklärung der Absorptionerscheinungen zu einer Wechselwirkung zwischen den Lichtwellen und der ponderablen Materie zu gelangen, müssen wir auch bei letzterer die Existenz elektrischer Teilchen voraussetzen, die durch die Lichtwellen in Bewegung gesetzt werden, wobei diese ihre Energie teilweise an die Atome oder Moleküle abgeben. In der Tat hat die neuere Entwicklung der Physik und Chemie zur Annahme derartiger elektrischer Teilchen in den Atomen geführt.

Zu der Ansicht, daß das chemische Atom den letzten und nicht weiter zerlegbaren Baustein der Materie darstellt, hat lediglich die bisherige Entwicklung der Chemie vor dem Bekanntwerden der Erscheinungen der Radioaktivität geleitet; es sind aber gerade u. a. optische Erscheinungen gewesen, die zu anderen Ansichten

1) Berl. Ber. 41, 1162.

über den Aufbau der Materie geführt haben und die sich auch den rein chemischen Erscheinungen anpassen lassen. Die Entwicklung dieser Ansichten hängt aufs innigste zusammen mit der Frage nach der Konstitution der Elektrizität. Durch Beobachtungen auf verschiedenen Gebieten, indirekt durch die Erscheinungen der Elektrolyse und die Natur der elektrolytischen Ionen ist die Erkenntnis gewonnen, daß die Elektrizität kein Kontinuum darstellt, sondern daß ihr eine gleichsam atomistische Struktur zukommt, was bekanntlich, zuerst von Helmholtz (1881) geäußert wurde. Wie die Materie, ist die elektrische Ladung nur bis zu einem bestimmten Bruchteile teilbar, das kleinste negative elektrische Elementarquantum ist verschiedenen Messungen zufolge gleich: $3,2 \times 10^{-10}$ elektrostatischen Einheiten¹⁾. Für diese Elementarquanten ergibt sich auf verschiedenen Wegen ein annähernd gleicher Wert für das charakteristische Verhältnis der elektrischen Ladung zu der Masse ($\frac{e}{m}$), nämlich: $1,88 \times 10^7$, während dieser Wert bei den elektrolytischen Ionen sehr viel kleiner, beim Wasserstoffion z. B. $0,97 \times 10^4$ ist. Hieraus hat man geschlossen, daß jenes Elementarquantum, Elektron, eine Masse besitzt, die ca. zweitausendmal kleiner ist als die Masse des Wasserstoffatoms²⁾. Derartige in schneller Bewegung befindliche Elektronen sind bekanntlich die Kathodenstrahlen. Für die positive Elektrizität ist ein Elektrizitätsatom von ähnlicher Größenordnung bis jetzt mit Sicherheit nicht nachgewiesen; aus Versuchen von W. Wien, J. Stark, J. J. Thomson u. a. hat sich vielmehr ergeben, daß die mit der positiven Elektrizität verknüpfte Masse von der Größe des chemischen Atoms ist; positive elektrische Quanten kennen wir somit nur in Verbindung mit ponderablen Molekülen.

Auf Grund dieser fundamentalen Tatsachen hat man die Annahme gemacht, daß sich das chemische Atom restlos aus positiven und negativen elektrischen Elementarquanten zusammensetze, eine Annahme, aus der heraus sich auch die eigenartigen Erscheinungen der Umwandlungen radioaktiver Atome am besten erklären lassen.

1) Siehe z. B. Drude, Optik, S. 378; Riecke, Physik, Bd. 1. Siehe zu diesem Kapitel auch den Vortrag von W. Wien über Elektronen (Teubner); ferner besonders Nernst, Theor. Chemie.

2) Auf die Diskussion der Frage, ob diese ganz oder teilweise elektromagnetischer Natur ist, soll hier nicht eingegangen werden. Näheres siehe z. B. Riecke, Physik, Bd. 2.

Speziell hat Stark¹⁾ folgende Vorstellung bevorzugt: da das Volumen des positiven Elementarquantums sehr viel größer ist als das des negativen, nimmt er an, daß auf der Oberfläche eines chemischen Atoms ausgedehnte, positiv geladene Sphären²⁾ vorhanden und darüber punktiert negative Elektronen angeordnet sind, die wir uns an ganz bestimmten Stellen der positiven Sphäre zu denken haben. Von den (negativen) Elektronen gehen in den Raum divergierend Kraftlinien aus, die auf den positiven Sphären endigen, so daß wir das Atom von einem elektrischen Kraftfeld umgeben annehmen müssen. Die Gestalt der positiven Sphäre, Zahl und Lage der negativen Elektronen, sowie die Ausbreitung des Kraftlinienfeldes (Dichte der Kraftlinien usw.) bestimmen die Wesenheit des chemischen Atoms (vgl. Fig. 7).

Es liegt nun die Annahme nahe, daß in den Elektronen auch der Sitz der Affinitätskräfte zu suchen sei, durch die die Bildung

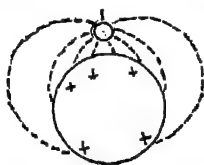


Fig. 7.

der Moleküle aus den Atomen vorstatten geht; in der Tat haben Stark u. a. angenommen, daß die Affinitätskräfte elektrischer Natur sind³⁾.

In der heutigen Sprache der Chemie schreiben wir bekanntlich den chemischen Atomen gewisse Kräfte (Affinität) zu, vermöge deren die Bildung der Moleküle aus den Atomen erklärt wird, die entweder durch Bindung gleicher (H_2 , O_2 , N_2) oder untereinander verschiedener Atome (H_2O , NH_3 , CH_4 usw.) vor sich geht. Zur Erklärung der Mannigfaltigkeit der chemischen Verbindungen, besonders der Tatsache, daß die Zahl der Atome eines Grundstoffs A, die sich mit anderen Atomen B, C, D usw. zu Molekülen vereinigen, verschieden ist, hat die Chemie noch den Begriff der Valenz nötig. Man versteht darunter die Zahl, welche angibt, wieviel Atome des einen Grundstoffs, z. B. A, sich mit 1 Atom

1) Jahrb. f. Radioaktivität 5, 124.

2) Es wird vielfach die Annahme gemacht, daß das positive Elektrizitätsatom gebildet wird durch negative Elektronen, die auf einem Ringe schnell rotieren (Ringelektronen).

3) Siehe besonders Stark, Phys. Ztschr. 9, 85.

eines zweiten Grundstoffs B, C, D usw. vereinigen (Cl einwertig, O zweiwertig, N dreiwertig usw.).

Nach dieser Definition ist die Valenz lediglich ein Zahlenwert; man hat aber neuerdings versucht, mehr in diesen Begriff hineinzulegen, so daß nicht allein der Zahlenwert, sondern auch die Art der gegenseitigen Affinitätsbetätigung zum Ausdruck gebracht wird. Es ist das z. B. der Fall bei dem von Thiele eingeführten Begriff der Partialvalenz¹⁾.

Alle diese Modifizierungen des Valenzbegriffs lassen sich weit plastischer darstellen, wenn man diesen elektroatomistisch definiert.

Die Bildung eines Moleküls AB aus den Atomen A und B erfolgt danach so, daß Kraftlinien des Elektrons a (zum Atom A gehörig) sich von positiven Sphären lösen und sich teilweise den positiven Sphären des Atoms B zuwenden; das gleiche geschieht

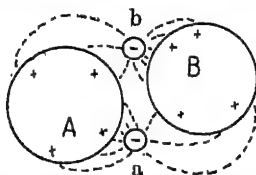


Fig. 8.

mit dem von b ausgehenden Kraftliniensystem. Diesen Vorgang soll die Fig. 8 versinnbildlichen. Offenbar entsprechen den Elektronen a und b der Atome A und B deren Wertigkeiten und der in der Strukturformel A—B gebräuchliche Valenzstrich ist durch die Kraftliniensysteme zu ersetzen, die sich von der einen positiven Atomsphäre zur anderen erstrecken.

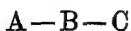
Stark nennt die an der Oberfläche liegenden negativen Elektronen Valenzelektronen.

Analog lassen sich die Bilder für die Kraftlinienverteilung bei mehrfacher Bindung darstellen, wobei dann naturgemäß die Annahme gemacht werden muß, daß sich die Kraftlinien weiter in den Raum erstrecken als bei einfacher Bindung²⁾. Schon bei doppelter Bindung ergeben sich kompliziert verlaufende Kraftliniensysteme, die zudem sich in der Ebene schlecht darstellen lassen, so daß von einer Zeichnung abgesehen werden möge.

Ist ein Atom B an zwei andere Atome gekettet, A und C z. B.:

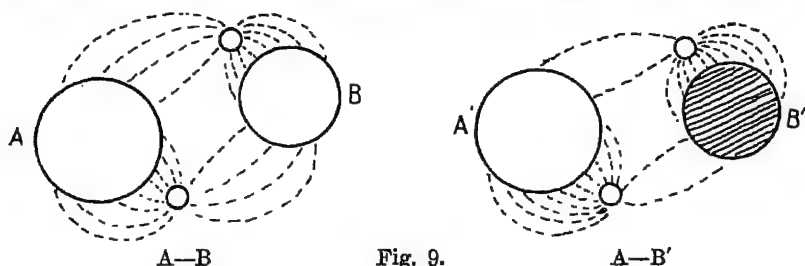
1) Vgl. S. 50.

2) Siehe auch Kauffmann, Phys. Ztschr. 9, 311.



so muß das Elektron von B seine Kraftlinien sowohl positiven Sphären von A als auch von C zuwenden; je nachdem A oder C eine stärkere Anziehung auf B ausübt, ergeben sich verschiedene Verteilungen der Kraftliniensysteme.

Auch die Verschiedenheit in der Atomaffinität, z. B. zwischen dem Element A und zwei analogen Elementen B und B' (Cl und Br, Br und J) in den Verbindungen AB und AB' läßt sich elektroatomistisch plausibel machen. In der Fig. 9 soll durch die



Verteilung der Kraftliniensysteme zur Darstellung gebracht werden, daß die Atomaffinität zwischen AB größer ist als zwischen AB' ¹⁾.

Schließlich kann man auch für den Begriff der Nebenvalenz eine elektroatomistische Deutung finden.

Um die Nebenvalenzbetätigung ²⁾ bei Metallatomen verständlich zu machen, kann man sich vorstellen, daß nach Absättigung der (Haupt-)Valenzen mit negativen Gruppen ungesättigte Elektronen aus der positiven Atomsphäre an die Oberfläche treten, die dann die Bindung anderer Moleküle (H₂O, NH₃, CO usw.) übernehmen; vgl. hierzu die Ansicht von K. A. Hofmann ³⁾.

1) Weiteres über Atomaffinität in spektralchemischer Beziehung siehe S. 203.

2) Für das Verständnis der Nebenvalenzwirkungen scheint mir die Tatsache fundamental zu sein, daß diese Affinitätsäußerungen im allgemeinen erst dann in die Erscheinung treten, wenn die Hauptvalenzen (durch gesättigte Elektronen abgesättigt sind). Die Bildung einer Nebenvalenzverbindung, z. B. eines Ammoniakats (NH₃)₂ === MeX₂ ist im allgemeinen nur auf dem Wege: Me + X₂ → MeX₂ + 2NH₃ → (NH₃)₂MeX₂, nicht aber auf dem Wege: Me + 2NH₃ → Me₂NH₃ + X₂ → (NH₃)₂MeX₂ möglich. Nur in vereinzelten Fällen, z. B. bei den Metallocarbonylen wie Ni(CO)₄ vermag das Metallatom direkt Nebenvalenz zu betätigen. Diese Verbindungen dürften für die elektrooptische Behandlung des Valenzproblems von größter Bedeutung sein.

3) Ztschr. f. physik. Chem. 71, 312

Verschiedene Arten der Elektronen.

Zufolge des verschiedenen spektralen Verhaltens der Verbindungen hat Stark verschiedene Arten von Valenzelektronen unterschieden: ungesättigte, gesättigte und gelockerte.

1. Ungesättigt ist ein Elektron, wenn es, wie Fig. 7 zeigt, nur an sein eigenes Atom gebunden ist. 2. Bei einem gesättigten Valenzelektron sind die Kraftlinien teilweise auch an ein fremdes Atom geheftet; diese Elektronen finden sich somit in Molekülen einfacher und zusammengesetzter Stoffe. Die beiden Elektronen a und b Fig. 8 repräsentieren zwei gesättigte Valenzelektronen, die den einwertigen Atomen A und B zugehören. 3. ist der Fall denkbar, daß ein Valenzelektron nicht an ein fremdes Atom gebunden ist, aber durch die Wirkung benachbarter Valenzelektronen von seiner ursprünglichen Stelle auf dem Atom fortgedrängt, gelockert ist. Der Fall der gelockerten Elektronen setzt also ein mehrwertiges Atom voraus.

Sämtliche Arten von Elektronen können aus den Verbindungen losgetrennt werden, wozu bestimmte der Rechnung annähernd zugängliche Energiemengen nötig sind; bei den gesättigten Elektronen findet die Lostrennung natürlich unter völligem Zerfall der Verbindung statt, während bei Loslösung der ungesättigten und gelockerten Valenzelektronen ein derartiger Zerfall nicht einzutreten braucht. Eine derartige völlige Loslösung findet bei der Ionisierung statt, wo neben dem freien negativen Elektron der positiv geladene Atom- resp. Molekülrest vorhanden ist.

Nach Stark sind nun die Valenzelektronen die Zentren der Emission und Absorption in Bandenspektren. Bei der teilweisen Loslösung eines Valenzelektrons von seinem positiven Atomrest und der Wiederanlagerung an denselben werden elektromagnetische Wellen ausgesandt, indem kinetische Energie der Elektronen in elektromagnetische Strahlungsenergie verwandelt wird. Stark nimmt ferner an, daß die Gesamtheit der Wellenlängen, die bei der Wiederanlagerung eines Valenzelektrons emittiert werden, eine Doppelbande konstituiert, von der die eine Bande nach Ultraviolett, die andere nach Ultrarot zu abgeschattiert ist; wobei allerdings zu beachten ist, daß in der Mehrzahl der Fälle die beiden koordinierten Banden praktisch nicht zu beobachten sind, sondern nur eine von ihnen.

Mit Hilfe des Elementargesetzes von Planck, daß die von einem Elektron absorbierte oder emittierte Energie diskontinuier-

lich mit der Schwingungszahl veränderlich ist, berechnet der Autor eine obere Grenze für die emittierten oder absorbierten Wellenlängen. Die Rechnungen ergeben nun, daß die Bandenspektren der ungesättigten Valenzelektronen, wie der metalloiden Elemente, im unzugänglichen Ultraviolett liegen und deshalb für die Chemie weniger Interesse besitzen. Für die gesättigten Elektronen berechnet sich, daß ihre Bandenspektren im Ultrarot liegen müssen. Als Beispiel wird Kohlendioxyd $O \longleftrightarrow C \longleftrightarrow O$ herangezogen, in dem nur gesättigte Valenzelektronen (= 8) angenommen werden; aus der Bildungswärme des Kohlendioxyds aus den Elementen berechnet sich als untere Grenze der Lage des Bandenspektrums des Gases $1,93 \mu$, während die Beobachtung einen hiermit gut übereinstimmenden Wert ergibt.

Auch die Lage der Bandenspektren der gelockerten Valenzelektronen läßt sich annähernd berechnen, es ist äußerst wahrscheinlich, daß Bandenspektren unterhalb $0,7 \mu$ derartigen gelockerten Valenzelektronen zugehören. Eine sehr wichtige, nach dem Früheren auch als (Chromophor resp.) Chromogen anzusehende Verbindung, die unterhalb $0,7 \mu$ selektiv absorbiert, ist das Benzol, in dem wir aus spektralanalytischen Gründen gelockerte Valenzelektronen des Kohlenstoffs annehmen müssen¹⁾.

Durch chemische Einflüsse, z. B. Substitutionen, wird die Lockerung der Elektronen verändert, meist vergrößert; einer Vergrößerung der Lockerung entspricht spektralanalytisch eine Verschiebung der selektiven Absorption nach Rot.

Außer gelockerten Valenzelektronen des Kohlenstoffs, z. B. im Benzol und den Verbindungen mit kondensierten Benzolkernen wie Naphtalin und Anthracen, muß man in gewissen Verbindungen auch gelockerte Valenzelektronen anderer Elemente annehmen, so die des Sauerstoffs und Kohlenstoffs in den Chinonen, Diketonen und verwandten Verbindungen²⁾ des Stickstoffs im Azobenzol u. a.

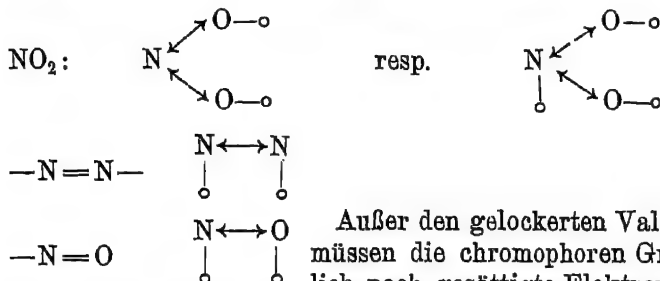
Hieraus ergibt sich eine neue Ansicht über die Konstitution der Chromophore.

Nach Stark sind die Chromophore, d. h. die Zentren der Lichtabsorption, Atomgruppen mit mindestens zwei mehrwertigen Atomen, die gelockerte Valenzelektronen enthalten. Nach der

1) Vergl. die Formel auf S. 79. Die Bindungen durch gesättigte Valenzelektronen werden mit \longleftrightarrow z. B. $C \longleftrightarrow CO \longleftrightarrow O$, die gelockerten Valenzelektronen mit $o-$ bezeichnet.

2) Vergl. S. 108.

früher mitgeteilten Bezeichnungsweise wäre die elektroatomistische Konstitution einiger Chromophore etwa folgendermaßen zu schreiben:



Außer den gelockerten Valenzelektronen müssen die chromophoren Gruppen natürlich noch gesättigte Elektronen enthalten, die die Bindungen der Atome untereinander und diejenigen des Chromophors mit den anderen im Chromogen enthaltenen Resten vermitteln.

Die bathochromen Wirkungen, die u. a. von der Amino- und Hydroxylgruppe bei der Einführung in ein Chromogen (Benzolring) ausgeübt werden, erklären sich dadurch, daß mit der Einführung dieser Gruppen eine weitere Lockerung der Valenzelektronen des Chromogens verknüpft ist, die z. T. wohl durch die Raumerfüllung oder die spezielle Natur des von den bathochromen Gruppen (OH, NH₂) ausgehenden Kraftfeldes bedingt sind. Wir werden bei den Absorptionerscheinungen der Phenole, Amine u. a. Gelegenheit haben, diese Ansichten genau zu prüfen.

Einen bedeutenden optischen Einfluß, der ebenfalls im Sinne der Theorie durch gegenseitige Beeinflussung der gelockerten Valenzelektronen verständlich ist, übt die Verkoppelung mehrerer Chromophore aus, wie sie im Diphenyl, Anthracen, Phenanthren und anderen Kohlenwasserstoffen anzunehmen ist.

Nimmt hingegen eine Verbindung mit gelockerten Valenzelektronen (Benzol) andere Atome oder Atomgruppen auf, so daß die gelockerten Elektronen in gesättigte übergehen (Bildung der Leukoverbindungen aus den Chromogenen), so verschwindet die selektive Absorption abrupt. Nach Hartley¹⁾ absorbiert Hexahydrobenzol lediglich kontinuierlich.

Durch die Theorie von Stark sind ferner die Erscheinungen der Absorption mit denjenigen der Ionisierung durch Licht, sowie die Fluoreszenz genetisch verknüpft²⁾. Letztere Erscheinung, mit

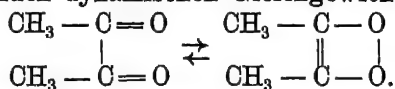
1) Hartley u. Dobbie, Journ. Chem. Soc. 77, 846.

2) J. Stark und W. Steubing, Phys. Zeitschr. 9, 481.

der wir uns später etwas genauer beschäftigen müssen¹⁾, wird nämlich bedingt durch Absorption in einem nach Rot zu abschattierten Bandenspektrum.

Der Standpunkt dieser nur in ihren Grundzügen skizzierten Elektronentheorie ist somit der, daß die Chromogene vermöge ihres besonderen molekularen Baues leicht bewegliche Elektronen enthalten, die als die Zentren der Absorption angesehen werden müssen. Es ist somit im Prinzip der Standpunkt der alten Chromophortheorie; die wichtige Erweiterung, für die die Chemie der Physik dankbar sein muß, besteht darin, daß der im Chromophor vorhandene Mechanismus durch die elektroatomistische Auffassung der Materie bis zu einem gewissen Grade klargestellt ist. Es sei noch besonders hervorgehoben, daß der zur Absorption führende elektrische Vorgang, die Schwingungen der negativen Elektronen, auf das einzelne Molekül beschränkt bleibt und die Annahme eines chemischen Vorgangs dabei ausgeschlossen ist.

Zeitweilig wurden andere Ansichten über das Zustandekommen selektiver Absorption besonders bei organischen Verbindungen geäußert. Man glaubte nämlich, und gewisse Erscheinungen²⁾ bei Acetessigester, Diketonen u. a. schienen diese Ansicht zu stützen, daß selektive Absorption bedingt wäre durch ein dynamisches Gleichgewicht zwischen mehreren Formen, die in der Regel durch einen Bindungswechsel auseinander hervorgehen. Die Farbe der Diketone wurde von Baly und seinen Mitarbeitern durch die Annahme des folgenden dynamischen Gleichgewichts erklärt:



Derartige Vorgänge, die Absorption bedingen sollten, wurden isorropische genannt. Diese Ansicht ist aber unwahrscheinlich, denn sie gibt keine Erklärung für die selektive Absorption, die gewissen Metallen in ihren Salzen eigen ist, wenn man nicht ganz unwahrscheinliche Annahmen betr. Wertigkeit usw. machen will; auch auf die Frage nach der Entstehung des Bandenspektrums, das organischen Jodiden, wie Jodmethyl, also ebenfalls einer äußerst einfach konstituierten Verbindung³⁾, eigen ist, bleibt sie die Antwort schuldig.

1) Vergl. S. 130. J. Stark, Phys. Zeitschr. 10, 614.

2) Vergl. S. 110.

3) Vergl. S. 122.

In allen diesen Fällen bleibt nur der Ausweg übrig, den zur Absorption führenden Vorgang als inneratomistischen bzw. innermolekularen, im Sinne der elektroatomistischen Auffassung anzusehen, wozu auch schließlich die Phänomene der Emissionsspektren zwingen.

IX. Absorption einfacherer Stoffklassen besonders im Ultraviolett.

Absorption des Benzols und seiner wichtigsten Verbindungen.

Zu den einfachsten selektiv im Ultraviolett absorbierenden Verbindungen gehören das Benzol, seine Homologen, Substitutions- und Kondensationsprodukte, wie Naphtalin, Anthracen u. a. Benzol zeigt nach den Untersuchungen von Hartley, die später von Baly und Collie¹⁾ bestätigt wurden, in alkoholischer Lösung 7 äußerst schmale Absorptionsbänder zwischen den Wellenlängen 233 und 271 $\mu\mu$. Die einzelnen nach Rot zu abgeschattigten Banden liegen zwischen folgenden Schwingungszahlen (r. A.-E):

- | | | |
|---------------|--------------|--------------|
| 1. 3691—3730 | 2. 3820—3848 | 3. 3915—3935 |
| 4. 4005—4024 | 5. 4103—4117 | 6. 4204—4209 |
| 7. 4266—4292. | | |

Diese Untersuchungen sind mit den im Ultraviolett diskontinuierlichen Funken- resp. Bogenspektren gewisser Metalle vorgenommen. Nach neueren Messungen aus dem Kayser'schen Laboratorium, bei denen die Absorptionsmessungen mit kontinuierlichen Lichtquellen (s. Teil II) vorgenommen wurden, weisen jedoch Benzol und Homologe auch in Lösungen mehr als 7 Banden auf, die zum Teil äußerst schmal sind.

Fig. 10 zeigt die Schwingungskurve des Benzols in alkoholischer Lösung; auf Tafel I ist die Reproduktion einer Platte mit dem Absorptionsspektrum einer alkoholischen Benzollösung (nach Hartleys Methode) gegeben.

Wesentlich anders ist das Spektrum des dampfförmigen Benzols, das von Pauer und Friedrichs, sowie von Hartley und L. Grebe gemessen wurde²⁾. Nach diesen Untersuchungen besteht das Ab-

1) Journ. Chem. Soc. 87, 1332.

2) Hartley, Phil. Trans. of the Royal Society of London, Ser. A. Vol. 208, 475—528; J. Pauer, Wied. Ann. 61, 303; W. Friedrichs, Zeitschr. wiss. Photographie 1905, (3), 154; L. Grebe, ebenda, 1905, 363.

sorptionsspektrum des Benzoldampfes aus einer großen Zahl (über 70) von Banden, deren Kanten nach kürzeren Wellen liegen und die

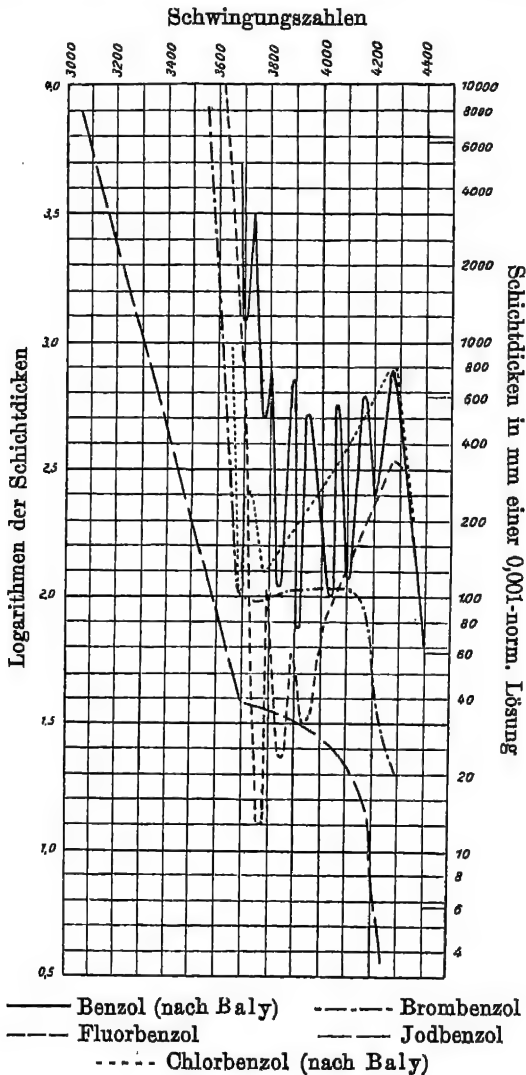


Fig. 10.

nach längeren Wellen abschattiert sind. Grebe zergliedert die besonders hervortretenden Banden in folgender Weise (A.-E.):

	I	II	III
	2689	2676	2665
Differenz	80	78	78
	2609	2598	2584
"	62	61	61
	2547	2537	2526
"	63	63	63
	2485	2574	2463
"	49	51	51
	2436	1423	2412
"	51	50	52
	2385	2373	2360

Die Zahlen der Hauptserie III entsprechen den Anfängen der Gruppen.

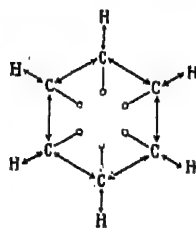
Betreffs weiterer Gesetzmäßigkeiten muß auf die Untersuchung von Grebe verwiesen werden. Ein Vergleich der Absorptionsbanden des gelösten und dampfförmigen Benzols ergibt bei ersteren eine deutliche Verschiebung nach Rot, wie eine Gegenüberstellung der Anfänge der Bandengruppen (Dampf) mit den Kanten der Banden (Lösung) ergibt (A.-E.):

Lösung	2681	2599	2541	2485	2429	2376
Dampf	2665	2587	2526	2463	2412	2360
	16	12	15	22	17	16

Die entsprechenden Banden liegen somit durchschnittlich um zirka 16 Einheiten auseinander.

Die selektive Absorption des Benzols wird nach Stark durch die Anwesenheit gelockerter Elektronen des Kohlenstoffs bedingt; daneben wird natürlich die gegenseitige Bindung der Kohlenstoffatome, sowie der Kohlenstoff- und Wasserstoffatome durch gesättigte Valenzelektronen vermittelt, so daß man dem Benzol etwa folgende elektroatomistische Struktur zuschreiben kann:

Die Änderung des Benzolzustandes durch Substitution wird durch die Annahme erklärt, daß der Lockerungskoeffizient der gelockerten Elektronen des Kohlenstoffs eine Änderung erfährt; eine Vergrößerung der Lockerungskoeffizienten entspricht einer Verschiebung der Absorption nach längern Wellen. Die Lockerung kann teils so erfolgen, daß die in



den Benzolkern eintretende Gruppe durch ihre Raumerfüllung, also „sterisch“ wirkt, teils dadurch, daß mit dem Substituenten noch andere gelockerte Valenzelektronen in das System eintreten und so die schon vorhandenen Elektronen beeinflussen. Letzteres ist wohl durchwegs der Fall, wenn ungesättigte Gruppen wie $-\text{CO}\cdot\text{CO}-$, $-\text{NO}$, $-\text{NO}_2$ usw., d. h. chromophore Gruppen, mit dem Benzolkern verbunden sind. Es ist vorläufig noch nicht möglich, in einzelnen Fällen zu entscheiden, wie die Lockerung der Elektronen durch Einführung von Substituenten zustande kommt, doch scheint die Annahme plausibel, daß dieser Vorgang durch die früher als indifferent und gesättigt bezeichneten Gruppen (CH_3 , C_2H_5 , Cl) in prinzipiell anderer Weise zustande kommt, als durch die ungesättigten und chromophoren, bei denen durch den Eintritt eines neuen gelockerten Valenzelektrons die vorhandenen gelockerten Elektronen im Benzolkern wesentlich beeinflußt werden¹⁾.

Auch der teils hypsochrome, teils bathochrome Einfluß der Salzbildung bei Benzolverbindungen läßt sich, wie das bei den Aminen, Carbonsäuren und Phenolen näher ausgeführt werden soll, auf Grund der Elektronentheorie plausibel machen²⁾.

Auf die Versuche von Collie und Baly³⁾, die die Entstehung der Absorptionsbanden des Benzols auf intramolekulare Schwingungen des Benzolkerns zurückführen wollen, bei deren einzelnen Phasen Doppelbindungen teils gesprengt, teils neu gebildet werden, kann hier nur hingewiesen werden, da nach früheren Entwicklungen⁴⁾ die Grundlagen dieser Theorie nicht mehr ganz stichhaltig sind.

Substitution innerhalb des Benzolkerns verändert das Absorptionsspektrum durchwegs; in diesen Fällen ist in der Regel die Wirkung gesättigter Substituenten (CH_3 , C_2H_5 , Cl u. a.) und ungesättigter Substituenten (NH_2 , COOH , OH , CN u. a.) durchaus verschieden⁵⁾. Bei Einführung gesättigter Gruppen bleibt gewöhnlich der Benzolcharakter erhalten, indem ein oder mehrere

1) Vergl. Ley und v. Engelhardt, Zeitschr. phys. Chem. 74, 21.

2) Vergl. auch die Entwicklungen S. 84 ff. dieses Buches.

3) Journ. Chem. Soc. 87, 1332.

4) Vergl. S. 76.

5) Journ. Chem. Soc. 87, 1332.

Benzolbänder deutlich hervortreten, oder, was allerdings manchmal schwerer zu erkennen ist, mehrere Bänder in ein einziges zusammenfließen. Die Einführung ungesättigter Gruppen ändert hingegen den Charakter der Absorptionskurve völlig, indem neue Bänder bei anderen, kleineren Schwingungszahlen und geringeren Schichtdicken auftreten, die mit den Benzolbändern in keiner direkten Beziehung stehen oder indem die selektive Absorption überhaupt verschwindet und einer kontinuierlichen Platz macht. Allerdings kann die mehrmalige Einführung gesättigter Gruppen, z. B. von 6 Methylgruppen ebenfalls eine wesentliche Verschiebung nach Rot hervorrufen, wie das Spektrum des Hexamethylbenzols erwiesen hat¹⁾.

Bemerkenswert ist ferner, daß von den Bisubstitutionsprodukten des Benzols Paraderivate die am meisten charakteristische Schwingungskurve aufweisen, in der der Benzolcharakter am deutlichsten konserviert ist. In einigen Fällen ist die Zahl der Bänder bei der p-Verbindung größer als bei den Isomeren; falls die Zahl der Bänder gleich ist, haben diese bei der p-Verbindung in der Regel größere Tiefe.

Homologe des Benzols.

Toluol, Äthylbenzol und die drei Xylole sind von Hartley sowie von Baly und Collie in alkoholischer Lösung untersucht; in allen Fällen wurden wie bei Benzol teils schmale, teils breite Absorptionsbanden aufgefunden. Auf eine Wiedergabe der einzelnen Messungen kann verzichtet werden, da neuerdings sehr eingehende Studien über diese Verbindungen auf Veranlassung von Kayser von Grebe, Friederichs u. a. gemacht wurden, bei denen eine im Ultraviolett kontinuierliche Lichtquelle in Anwendung kam.

Wie schon Hartley und Pauer fanden, zeigt p-Xylol ein besonders charakteristisches Spektrum, dessen Banden wie die der übrigen Benzolhomologen nach Rot abgeschattiert sind. Während die früheren Beobachter in alkoholischer Lösung nur wenige Banden entdeckten, haben Mies und Grebe vermittlels der verfeinerten Versuchsanordnung deren 10—18 gemessen, je nach den Versuchsbedingungen. Noch weit komplizierter ist das Spektrum des dampfförmigen p-Xylols, wie schon Hartley fand. Sehr genaue Messungen verdankt man W. Mies²⁾, der die Absorption bei ver-

1) Ley und v. Engelhardt, Zeitschr. phys. Chem. 74, 1.

2) Dissertation Bonn, Ztschr. wiss. Phot. 7, 357.

Ley, Farbe und Konstitution.

schiedenen Temperaturen und Drucken untersuchte und zugleich die Schichtdicken variierte; er beobachtete eine auffallend große Konstanz der selektiven Absorption; die Banden verändern ihre Lage unter den veränderten Versuchsbedingungen nicht; von Einfluß ist indessen die Änderung von Temperatur und Schichtdicke auf die kontinuierliche Absorption, die mit der Temperatur zunimmt und zwar am stärksten in dem nach Rot liegenden Teile des Spektrums. Hervorzuheben ist weiter der äußerst regelmäßige Bau des Spektrums, in dem deutlich 4 Serien von Banden hervortreten. In der folgenden Tabelle sind die wichtigsten Glieder dieser Serie verzeichnet; die Differenzen zwischen den Gliedern der Horizontal- und Vertikalreihen sind annähernd konstant; die Banden sind in rez. A.-E. ausgedrückt.

A		C		B		D
3590,7	18,1	3608,8	17,7	3626,5	17,8	3644,3
82,4		81,9		83,4		83,6
3673,1	17,6	3690,7	19,2	3709,9	18,0	3727,9
80,0		82,1		81,6		83,1
3753,1	19,7	3772,8	18,7	3791,5	19,5	3811
76,8		77,1		77,7		77,9
3829,9	20,0	3849,9	19,3	3869,2	19,7	3888,9
78,6		78,6		78,7		77,8
3908,5	20,0	3928,5	19,4	3947,9	18,8	3966,7
78,7		80,3		80,3		81,1
3987,2	21,6	4008,8	19,4	4028,2	19,6	4047,8
78,7		77,8		80,3		
4065,9	20,7	4086,6	21,9	4108,5		
80,1		80,0		77,4		
4145,9	20,8	4166,7	19,2	4185,9		

Das Flüssigkeitsspektrum ist gegen das Dampfspektrum um 10—14 A.-E. nach Rot verschoben.

4. Ungesättigte Kohlenwasserstoffe.

Bei Styrol¹⁾, $C_6H_5 \cdot CH:CH_2$, ist infolge der Wirkung der ungesättigten Gruppe $CH:CH_2$ die anfängliche kontinuierliche Absorption beträchtlich nach Rot verschoben (s. Fig. 11); daneben zeigt sich bei ca. 3600 Andeutung eines Bandes.

1) Baly u. Desch, Journ. Chem. Soc. **98**, 1751, 1908; vgl. Ley u. v. Engelhardt **74**, 31; letzterer Arbeit ist nebenstehende Schwingungskurve entnommen; ob die bei Styrol punktiert gezeichneten Bänder tatsächlich existieren, läßt sich bei der Methode (Eisenbogen) nicht sicher entscheiden; dasselbe gilt für Phenylacetylen;

Stilben¹⁾, $C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot C_6H_5$, besitzt ein breites Band bei 3300; die kontinuierliche Absorption hat entsprechend dem stark ungesättigten Charakter des Substituenten $CH:CH \cdot C_6H_5$ eine weitere Verschiebung nach Rot erfahren.

Das durch Reduktion aus letzterem hervorgehende Dibenzyl ist ebenfalls von Baly und Tuck¹⁾ untersucht.

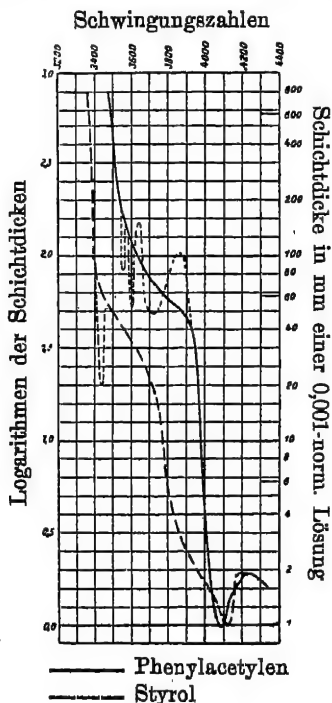


Fig. 11.

Phenylacetylen, $C_6H_5 \cdot C:CH$, ist, wie Ley und v. Engelhardt²⁾ fanden, durchlässiger als Styrol (s. Fig. 11); die Gruppe $\cdot CH:CH_2$ erweist sich demnach als weniger gesättigt als die Gruppe $\cdot C:CH$, was in Übereinstimmung mit anderen optischen Beobachtungen ist (vgl. S. 96).

Das flüssige Distyrol $C_6H_5-CH=CH-CH(CH_3)C_6H_5$ ist kürzlich von Stobbe und Posnjak³⁾ untersucht.

1) Balyu. Tuck, Journ. Chem. Soc. **93**, 1902, 1908; Crymble, Stuart, Berl. Ber. **48**, 1183.

2) Ztschr. phys. Chem. **74**, 31. — 3) Lieb. Ann. **871**, 287.

5. Halogenverbindungen.

Die selektiven bzw. kontinuierlichen Absorptionsspektren der monosubstituierten Halogenbenzole¹⁾ treten bei gleichen Konzentrationsverhältnissen sowie bei ähnlich gelegenen Schwingungszahlen auf, wie das Spektrum des Benzols selbst. Fluorbenzol²⁾ zeigt nach Ley und v. Engelhardt 3 ziemlich scharfe Absorptionsbanden ($1/\lambda$: 3770, 3850, 3920), Chlorbenzol besitzt nach Baly und Collie³⁾ ein schmäleres und ein breiteres Absorptionsband ($1/\lambda$ ca. 3680 und 3800), Brombenzol zeigt ein breites Band von sehr geringer Tiefe (zwischen 3700 und 4100), während Jodbenzol⁴⁾ kontinuierliche Absorption mit einem Knick in der Schwingungskurve bei 3700 aufweist (s. Fig. 10). Bemerkenswert ist ferner, daß die charakteristische Absorption des Benzols durch das leichteste Halogen, Fluor, am wenigsten modifiziert wird, da Fluorbenzol die größte Zahl von Bändern aufweist und ferner, daß die anfängliche kontinuierliche Absorption vom Fluor- bis Jodbenzol, d. h. mit Vergrößerung des Atomgewichts des Halogens, nach längeren Wellen verschoben wird. Jodbenzol absorbiert wesentlich stärker als die drei anderen Stoffe. Ferner wurden von Baly und Ewbank⁵⁾ die drei isomeren Chlortoluole $C_6H_4 \cdot Cl \cdot CH_3$, ferner die drei Dichlorbenzole $C_6H_4Cl_2$ gemessen. Erstere besitzen sämtlich zwei Bänder in der Gegend der Benzolbänder, die bei der p-Verbindung von größerer Tiefe sind als bei den anderen Isomeren. p- $C_6H_4Cl_2$ zeigt drei Bänder, die o- und m-Verbindung nur je zwei.

Chlor-, Brom- und Jodbenzol wurden auch im dampfförmigen Zustande von Grebe⁶⁾ gemessen. Die ersten beiden zeigen ungefähr identische Spektren, nur erscheinen beim Brombenzol die Banden um 5 A.-E. gegenüber Chlorbenzol nach Rot verschoben; auch Jodbenzol zeigt dampfförmig ein Bandenspektrum, enthält aber weniger Banden als Chlor- und Brombenzol.

6. Aminoverbindungen

Für Anilin finden Baly und Collie⁷⁾ die gleiche Schwingungskurve wie Hartley, sie besteht (s. Fig. 12) aus einem breiten

1) Baly u. Collie, Journ. Chem. Soc. 87, 1332, 1905.

2) Ley u. v. Engelhardt, Ztschr. phys. Chem. 74, 34.

3) l. c.

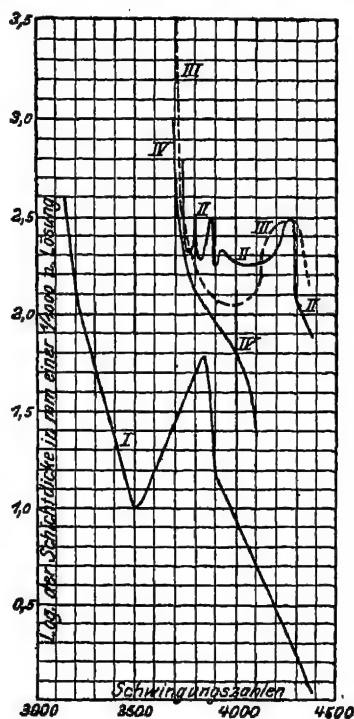
4) Ley u. v. Engelhardt, vgl. Pauer, Wied. Ann. 61, 363, 1897.

5) Journ. Chem. Soc. 87, 1355.

6) Ztschr. f. wiss. Photogr. 8, 390, 1905.

7) Journ. Chem. Soc. 87, 1336, 1905.

Bande, dessen Boden bei etwa $1/\lambda = 3500$ liegt; es zeigt sich bei dieser Verschiebung nach längeren Wellen deutlich der Einfluß der ungesättigten Aminogruppe, die eine Lockerung der Elektronen im Benzolkern hervorgerufen hat. Halogensubstituierte Aniline, die ebenfalls selektive Absorption aufweisen, sind von Baly und Ewbank¹⁾ untersucht. Das Absorptionsspektrum des dampf-



- I. Anilin
- II. Anilin-chlorhydrat
- III. Phenyltrimethylammoniumchlorid
- IV. Phenyltrimethylammoniumjodid

Fig. 12.

förmigen Anilins ist u. a. von Grebe²⁾ gemessen worden, es enthält zahlreiche äußerst scharfe Banden.

Methyl- und Dimethylanilin weisen hinsichtlich der Mutter-substanz verschiedene Abweichungen auf; die Boden der Bänder

1) Journ. Chem. Soc. 87, 1355.

2) Ztschr. f. wiss. Photogr. 3, 392, 1905.

liegen bei Anilin, Mono- und Dimethylanilin bei 3510, 3450 und 3430; ferner wird durch Einführung der Methylgruppen das Anilinband zunehmend flacher; schließlich weist die Kurve der Dimethylverbindung auch in der Benzolregion ein Band in geringer Ausdehnung auf.

o- und p-Toluidin wurde schon von Hartley gemessen¹⁾, die m-Verbindung haben Baly und Ewbank²⁾ untersucht; über m-Xylidin siehe bei J. Purvis³⁾.

Acetylierung hat nach Baly Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett im Gefolge⁴⁾, was für sichtbar absorbierende Aminoverbindungen schon seit langem bekannt war; wie Fig. 13

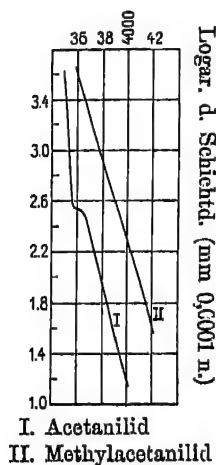


Fig. 13.

zeigt, ist Methylacetanilid durchlässiger als Acetanilid; eine Erscheinung, die auch bei Nitroacet-p-toluidid und Nitroacet-methyl-p-toluidid wiederkehrt.

Wirkung der Salzbildung bei den Aminoverbindungen.

Salzbildung bewirkt eine totale Veränderung des Charakters der Absorptionskurve; bei Gegenwart von 2 Molen Salzsäure — der

1) Journ. Chem. Soc. 47, 685; s. auch Kayser, Handb. III; J. Purvis, Journ. Chem. Soc. 97, 644.

2) l. c.

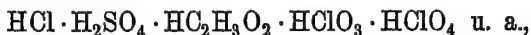
3) Journ. Chem. Soc. 97, 644.

4) Journ. Chem. Soc. 97, 571.

Überschuß ist zur Zurückdrängung der Hydrolyse des Chlorhydrats notwendig — wird die Lösung sehr viel durchlässiger, außerdem tritt der Benzolcharakter hervor: nach Baly¹⁾ ist das zweite und dritte Benzolband deutlich zu erkennen (vgl. Fig. 12). Hierbei ist natürlich vorausgesetzt, daß das Anion des Salzes:



keine wesentliche Eigenabsorption besitzt; dieser Bedingung genügen z. B. folgende Säuren:



die somit zur Untersuchung des optischen Effektes der Salz-
bildung bei Aminverbindungen im Ultraviolett geeignet sind. Bromwasserstoff ist weniger durchlässig als Chlorwasserstoff und Jodwasserstoff bezw. J' zeigt schon beträchtliche Absorption, wie aus der Schwingungskurve des Kaliumjodids hervorgeht. Deshalb geben die Ammoniumjodide wesentlich andere Schwingungskurven als die Chloride²⁾, siehe z. B. $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}(\text{CH}_3)_3\text{Cl}$ und $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}(\text{CH}_3)_3\text{J}$ (Fig. 12). Auch die Nitrate zeigen in konzentrierten Lösungen eine von den Chloriden verschiedene Absorption, da NO_3' -Ion selektiv absorbiert³⁾ (Band bei 3350; 0,5 n.).

Bei den sowohl im Kern als auch am Stickstoff substituierten Anilinen beobachten wir den gleichen optischen Effekt der Salz-
bildung: starke Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett; auch die Kurve des Phenyltrimethylammoniumchlorids $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}(\text{CH}_3)_3\text{Cl}$ ist, wie zu erwarten, der des Anilinchlorhydrats sehr ähnlich²⁾ (s. Fig. 12). Bei den im Sichtbaren absorbierenden aromatischen Aminen macht sich der Einfluß der Salz-
bildung auch dem Auge bemerkbar; dieses ist der Fall bei den drei Nitro-
anilinen, deren Chlorhydrate farblos sind; durch die Salz-
bildung wird die auxochrome Aminogruppe gewissermaßen ausgeschaltet, das Salz ist somit hinsichtlich seiner Absorption dem Nitrobenzol vergleichbar; diese Verhältnisse sind von Baly, Edwards und Stuart untersucht worden⁴⁾.

Jene Verschiebung der Absorption des Anilins durch Salz-
bildung hängt zweifellos damit zusammen, daß die ungesättigte

1) Baly u. Collie, Journ. Chem. Soc. 87, 1332; vgl. Hartley, Kayser's Handb. III.

2) Ley u. Ulrich, Berl. Ber. 42, 3441.

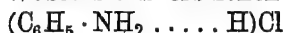
3) Hartley, Trans. Chem. Soc. 81, 556; 88, 211; siehe besonders K. Schaefer, Ztschr. wiss. Photogr. 8, 212.

4) Journ. Chem. Soc. 89, 514.

Gruppe $-\text{NH}_2$ in die gesättigte $-\text{NH}_3\text{X}$ übergeht, die einen ähnlichen Effekt ausübt wie andere gesättigte Gruppen CH_3 , Cl usw.

Was die Konstitution des Anilins und seiner Salze in elektromagnetischer Beziehung betrifft, so könnte man die Annahme machen, daß die ungesättigte NH_2 -Gruppe etwa wie die Nitrogruppe gelockerte Valenzelektronen des Stickstoffs enthält, die bei der Salzbildung in gesättigte Elektronen übergehen.

Eine andere, wahrscheinlichere Erklärung liegt in der Annahme, daß im Anilinchlorhydrat, in dem man nach Werner ein Komplexsalz des Wasserstoffs erblicken muß:



durch die Bindung $(-\text{NH}_2 \dots \text{H})$ dem System $(\text{C}_6\text{H}_5-\text{N})$ Kraftlinien entzogen sind; hierdurch wird aber die Bindung zwischen C_6H_5 und NH_2 schwächer, was eine Verringerung des Lockerungskoeffizienten der Elektronen des Benzolkerns zur Folge hat. Bei der Besprechung der Beziehungen zwischen Fluoreszenz und Absorptionsphänomenen werden wir auf diese Erklärung zurückkommen.

7. Phenole und Nitroverbindungen.

Das Spektrum des Phenols in alkoholischer Lösung besteht aus einem breiten und tiefen Bande etwa zwischen 3600 und 3800; die Äther des Phenols, Anisol $\text{C}_6\text{H}_5\text{OCH}_3$ und Phenetol $\text{C}_6\text{H}_5\text{OC}_2\text{H}_5$, zeigen etwas andere Absorptionsverhältnisse, indem sich das breite Phenolband in zwei neue schmale Bänder auflöst (s. Fig. 14). Auch Salzbildung verändert das Absorptionsspektrum des Phenols beträchtlich; durch Natron findet starke Verschiebung nach Rot statt (der Boden des Bandes liegt jetzt bei etwa 3420). Anisol und Phenetol werden durch Natron nicht verändert. Sehr merkwürdig ist auf den ersten Blick die Tatsache, daß auch Salzsäure die Schwingungskurve des Phenols modifiziert, sie wird jetzt der des Anisols ähnlich, insbesondere erscheint jetzt die mittlere durchlässige Partie (s. Fig. 14). Ähnliche Verhältnisse weisen die Kresole $\text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{OH} \cdot \text{CH}_3$ auf, so auch die starke Verschiebung des Spektrums nach Rot durch Salzbildung.

Salzbildung hat somit bei Phenol in bezug auf die Verschiebung des Absorptionsspektrums gerade die entgegengesetzte Wirkung wie bei Anilin. Die Abhängigkeit des Absorptionsspektrums des Phenols vom Dissoziationszustande ist im Sinne der Elektronentheorie wohl so zu erklären, daß bei völliger Dissoziation (im Alkalisalz) die Kraftlinien zwischen C und O dichter gelagert und

damit die Bindung zwischen Phenyl und dem Sauerstoffatom vergrößert wird, womit zufolge der früheren Ausführungen eine Lockerung der Elektronen des Benzolkerns Hand in Hand geht.

Eine Lockerung der Valenzelektronen hat aber eine Verschiebung der Absorption nach Rot zur Folge.

Von anderen phenolartigen Verbindungen gelangten durch Baly und Ewbank¹⁾ zur Untersuchung:

Guajakol, Veratrol $C_6H_4(OCH_3)_2$,

o- und p-Anisidin $C_6H_4(OCH_3)NH_2$,

p-Aminophenol $C_6H_4(OH)NH_2$.

Die Dioxybenzole $C_6H_4(OH)_2$ sind schon von Hartley²⁾ gemessen worden.

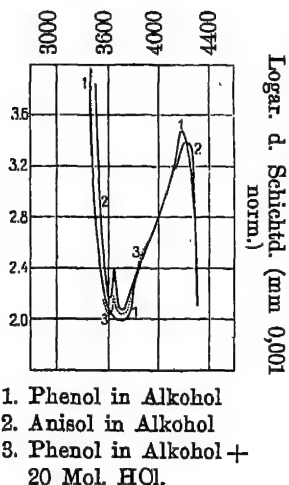


Fig. 14.

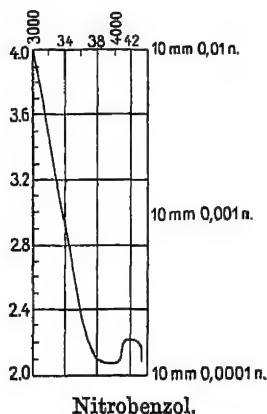


Fig. 15.

Über Phloroglucin $C_6H_3(OH)_3$ siehe E. P. Hedley³⁾.

Chlorphenol wurde von Ley und v. Engelhardt⁴⁾ gemessen.

Aromatische Nitroverbindungen sind neuerdings sehr eingehend von Baly, Tuck und Marsden⁵⁾ untersucht. Nitrobenzol⁶⁾ (Fig. 15) besitzt starke allgemeine Absorption und ein wenig

1) Journ. Chem. Soc. 85, 1347.

2) Siehe Kayser, Handb. III, 189.

3) Journ. Chem. Soc. 89, 730.

4) Ztschr. phys. Chem. 74, 42.

5) Journ. Chem. Soc. 97, 571.

6) Siehe auch Crymble, Stuart u. Wright, Berl. Ber. 43, 1180.

ausgeprägtes Band bei ca. 4000. Durch Einführung anderer Gruppen entstehen jedoch häufig stark selektiv absorbierende Nitrokörper, wofür die drei Nitrotoluole Beispiele abgeben, deren Schwingungskurven in Fig. 16 gezeichnet sind. Gleichfalls selektiv absorbieren:

4-Nitro-o-xylol,

3-Nitro-o-xylol,

während die Einführung zweier oder mehrerer Nitrogruppen die selektive Absorption häufig vernichtet; so absorbiert 3,4-Dinitro-

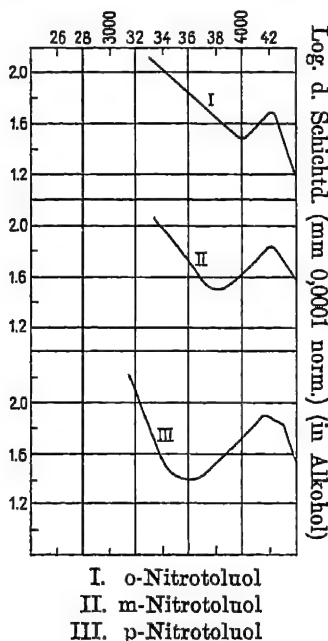


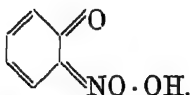
Fig. 16.

o-xylol noch selektiv, 3700 (40 mm 0,0001 n.), jedoch 3,5- und 4,5-Dinitro-o-xylol, sowie 3,4,5-Trinitro- und 3,4,6-Trinitro-o-xylol nur kontinuierlich.

Einige Nitroverbindungen wurden von Baly auch in verschiedenen Lösungsmitteln untersucht, wobei sich die Gesetzmäßigkeit ergab, daß indifferente Medien (gesättigte Kohlenwasserstoffe) das Absorptionsband nach Ultraviolett verschieben, während Medien vom Wassertypus (H_2O , CH_3OH , C_2H_5OH) Verschiebung der Absorption nach Rot bewirken.

8. Nitraniline und Nitrophenole.

Die drei Nitraniline sowie die Salze der Nitrophenole sind intensiv gelb, auch das freie o-Nitrophenol ist von gelber Farbe, weshalb man diesen Stoffen früher eine chinoides Konstitution zuerteilte und die Formel für o-Nitrophenol folgendermaßen schrieb:



Gegen die Annahme einer chinoiden Konstitution spricht aber, wie Baly neuerdings ausführlich begründete¹⁾ der Umstand, daß

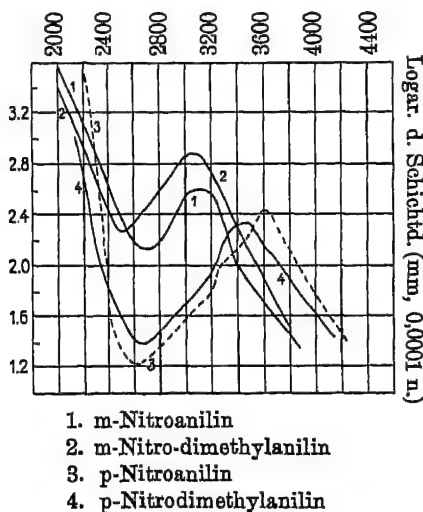


Fig. 17.

bei den Nitroverbindungen die Bänder bei ganz anderen Konzentrationen (0,001 n.) erscheinen als bei den Chinonen (ca. 0,1 n.); ferner weisen die Kurven der nitrierten Dimethylaniline mit denen der nitrierten Aniline sehr große Ähnlichkeit auf (s. Fig. 17). Da aber bei ersteren eine chinoides Konstitution nicht gut angenommen werden kann, wird dieses auch für letztere sehr unwahrscheinlich. Die starke sich bis ins Sichtbare erstreckende Absorption dieser Verbindungen erklärt sich vielmehr ungezwungen durch die Tatsache, daß sowohl die NH_2 - und OH - als auch die NO_2 -Gruppe

1) Baly, Tuck und Marsden, Journ. Chem. Soc. 97, 571.

die Benzolabsorption nach Rot verschieben (vergl. die Kurven des Benzols mit denen des Anilins, Phenols und Nitrobenzols). Salz-
bildung bewirkt bei den Nitrophenolen weitere starke Verschiebung
der Absorption nach Rot. p-Nitrophenol ist im festen Zustande
fast farblos, die Salze sind fest und gelöst gelb bis orange; auch
dieser Einfluß ist durchaus ohne Annahme von Umlagerung ver-
ständlich, wenn man berücksichtigt, daß Natriumphenolat weniger
durchlässig ist als Phenol selbst. Bei Nitrophenolnatrium ist so-
mit eine sehr weitgehende Lockerung der gelockerten Valenz-

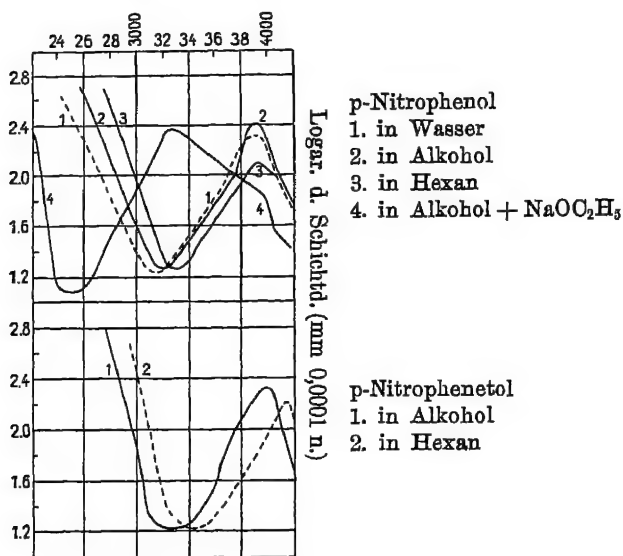


Fig. 18.

elektronen des Benzolrings, und zwar durch folgende Umstände
eingetreten: 1. durch die Gegenwart der chromophoren Nitrogruppe,
in der gelockerte Valenzelektronen des Stickstoffs und Sauerstoffs
anzunehmen sind; 2. durch die Einführung der ungesättigten
Hydroxylgruppe, bei der im Zustande völliger Dissoziation (Salz-
bildung) das Kraftliniensystem zwischen einem Sauerstoff- und
einem Benzolkohlenstoffatom eine ähnliche Veränderung erfährt,
wie dieses beim Phenol angedeutet wurde. Die Kurven für die
Sauerstoffester der Nitrophenole, Nitroanisole und Nitrophenetole
sind denen der Nitrophenole sehr ähnlich; in allen Fällen erweisen
sich die Lösungsmittel von Einfluß auf die Schwingungskurven;

wie Fig. 18 bei p-Nitrophenol erkennen läßt, bewirkt Wasser als Lösungsmittel die größten Verschiebungen nach Rot, falls man die Hexankurve als Normale ansieht; die Kurve für Alkohol liegt zwischen beiden.

Nitrohydrochinondimethylester¹⁾ $C_6H_3(OCH_3)_2NO_2$ ist von Hantzsch und Hedley²⁾ sowie auch von Baly³⁾ untersucht.

Von anderen Nitroverbindungen, die von letzterem³⁾ gemessen wurden, mögen folgende Erwähnung finden:

Nitro-p-toluidin,
Nitro-methyl-p-toluidin,
Nitro-dimethyl-p-toluidin,
Nitro-acet-p-toluidin.

9. Carbonsäuren und Derivate. Aldehyde etc.

Benzoessäure besitzt, wies schon Hartley⁴⁾ fand, nur ein Band von geringer Tiefe, dessen Boden bei ca. 3650 liegt. Fig. 19 zeigt die Absorptionskurve zugleich mit der des Kaliumsalzes; für letzteres ist die geringe, aber außerhalb der Versuchsfehler liegende Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett charakteristisch, die auch bei den substituierten Benzoessäuren, z. B. bei den Oxy- und Methoxybenzoessäuren, sowie bei den Naphtoesäuren (S. 102) wiederkehrt.

Salzbildung übt bei den Carbonsäuren somit den entgegengesetzten Effekt aus als bei den Phenolen, eine Erscheinung, die auf Grund der Elektronentheorie verständlich ist; wir werden nach Besprechung gewisser Fluoreszenzerscheinungen im Ultraviolett (s. S. 139) auf diese Verhältnisse zurückkommen.

Benzoessäureäthylester $C_6H_5COOC_2H_5$ zeigt ähnliche Absorption wie die Säure und weicht ebenfalls vom Natrium- oder Kaliumsalz ab. Die drei isomeren Phtalsäuren, sowie Phtalsäureanhydrid und Phtalimid sind von Hartley und Hedley untersucht⁵⁾; es sei auf den sehr merkwürdigen beträchtlichen

1) Vergl. auch S. 47.

2) Berl. Berl. 41, 1208.

3) Baly, Tuck und Marsden, Journ. Chem. Soc. 97, 579.

4) Hartley und Huntington, Proc. Roy. Soc. 1880, 81, 1; Hartley und Hedley, Journ. Chem. Soc. 91, 319 (1907). Letztere Autoren finden bei C_6H_5COOK ein sehr tiefes Absorptionsband (zw. 15 und 100 mm 0,001 norm.). Nach neueren noch nicht veröffentlichten Aufnahmen weicht das Band des Salzes nur wenig von dem der Säure ab.

5) Journ. Chem. Soc. 91, 341 (1907).

Unterschied zwischen der Absorptionskurve der Isophtalsäure und des Kaliumsalzes aufmerksam gemacht.

Phenylelessigsäure $C_6H_5CH_2COOH$ und ihre Ester absorbieren nach Baly und Collie¹⁾ kontinuierlich (bei 50 mm einer $\frac{1}{100}$ n-Lösung etwa von 3700 an). Es erscheint von theoretischem Interesse, daß durch Salzbildung deutliche selektive Absorption auftritt, das Natriumsalz zeigt ein deutliches Band²⁾. Im Gegensatze zur Phenylelessigsäure absorbiert β -Phenylpropionsäure,

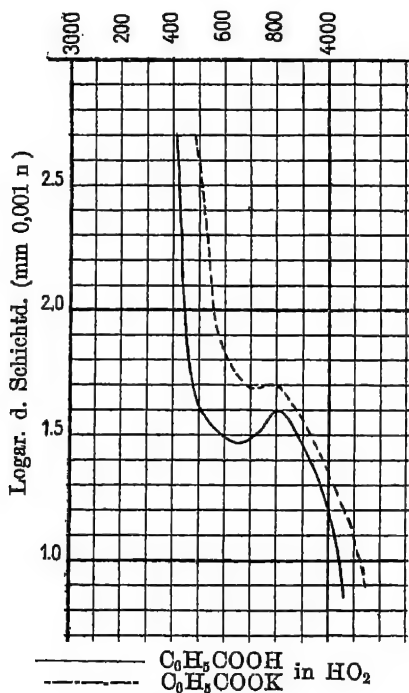


Fig. 19.

Hydrozimtsäure: $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$ selektiv; ihr Spektrum ist praktisch mit dem des Äthylbenzols identisch. Es ist bemerkenswert, daß der ungesättigte Charakter der Carboxylgruppe

$C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH_3$; $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$
in der β -Stellung nicht mehr zur Geltung kommt.

1) Journ. Chem. Soc. 87, 1332.

2) Ley und v. Engelhardt, Zeitschr. phys. Chem. 74, 41.

Phenoxylessigester¹⁾, $C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2COOC_2H_5$, gleicht in seinem Spektrum einerseits dem Anisol, andererseits dem Benzylalkohol.

In den Oxybenzoesäuren, die von Hartley sowie von Ley und v. Engelhardt²⁾ untersucht wurden, offenbart sich der doppelte Charakter dieser Verbindungen als Carbonsäuren und Phenole: Ersatz der Carboxylgruppe durch Alkalimetalle hat Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett zur Folge; wird auch das Wasserstoffatom der Hydroxylgruppe ersetzt, so rückt die Absorption nach Rot.

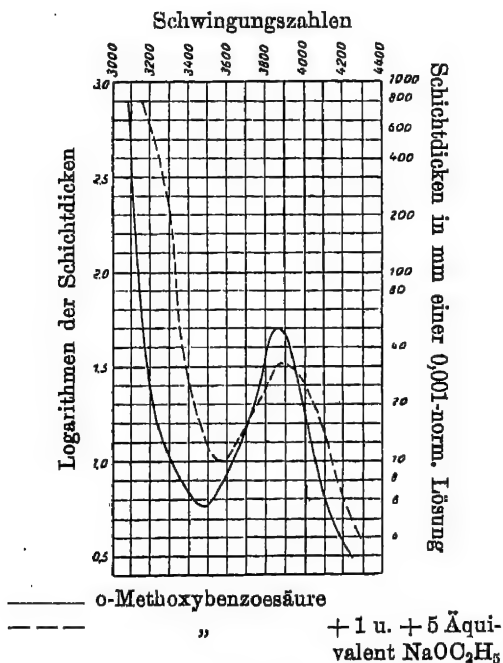


Fig. 20.

Bei den freien Säuren ist in der p-Reihe die anfängliche kontinuierliche Absorption am meisten nach kürzeren Wellen verschoben; hier ist somit der auxochrome Einfluß der Hydroxylgruppe weit geringer als in der m- und o-Reihe.

Ein bathochromer Einfluß der Salzbildung ist auch, wie Fig. 20 zeigt, bei der Methoxybenzoesäure zu beobachten²⁾.

1) Journ. Chem. Soc. 87, 1947.

2) Ley und v. Engelhardt, Zeitschr. phys. Chem. 74, 43.

Ebenfalls stark auxochromen Einfluß macht die Aminogruppe in den Aminobenzoesäuren¹⁾ geltend, von denen die o-Verbindung schon Absorption im Violett zeigt.

Ungesättigte Säuren. Zimtsäure $C_6H_5CH:CHCOOH$ ist von Baly und Schaefer²⁾ untersucht worden und zeigt ein tiefes Band bei 3700. Von Interesse ist ein Vergleich dieser Säuren mit der gesättigten

Hydrozimtsäure: $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$ und der
Phenylpropioisäure: $C_6H_5C:C \cdot COOH$.

Hydrozimtsäure absorbiert im Gebiete der Benzolabsorption,

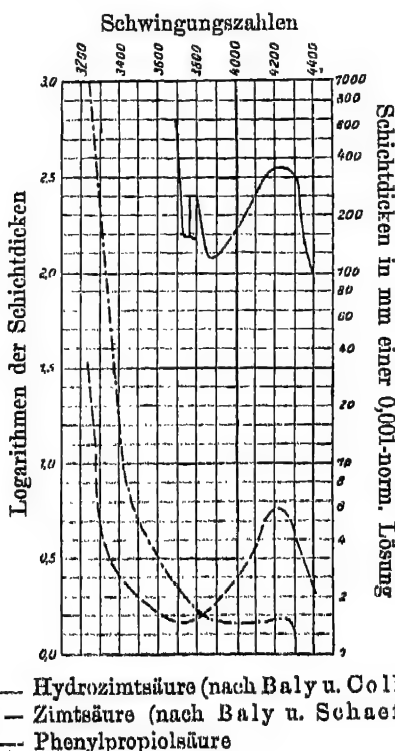


Fig. 21.

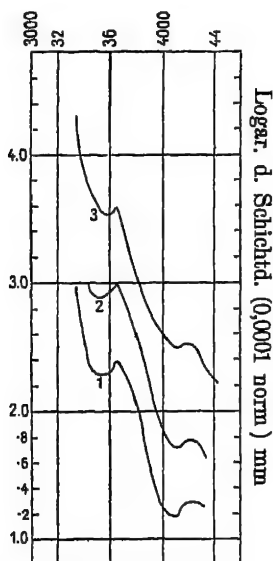
Zimtsäure bei längeren Wellen und bedeutend geringeren Schichtdicken; dazwischen liegt die Absorptionskurve der Phenylpropioisäure.

1) s. S. 129.

2) Journ. Chem. Soc. 93, 1808.

säure, die keine ausgesprochene Absorptionsbande mehr besitzt, s. Fig. 21; es erweist sich demnach auch hier wieder die zweifache Bindung als weniger gesättigt resp. optisch wirksamer als die dreifache (vergl. S. 83).

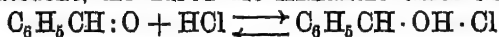
Benzaldehyd $C_6H_5 \cdot CHO$ besitzt nach N. A. Waliaschko¹⁾ zwei Bänder von geringer Tiefe bei 3500 und 4100 (s. Fig. 22). Durch Zusatz von Salzsäure rücken die Banden nach größeren Schicht-



1. Benzaldehyd in Alkohol
2. " " " + 20 Mol. HCl
3. " " " 2 norm. HCl

Fig. 22.

stärken, während der Typus der Kurve nicht wesentlich geändert wird, eine Tatsache, die durch die Annahme eines Gleichgewichts:



in der Lösung erklärt wird. Ähnlich ist die Wirkung von Bisulfit $NaHSO_3$ auf den Aldehyd in optischer Beziehung.

Benzonitril C_6H_5CN zeigt nach Baly und Collie²⁾ zwei Bänder zwischen 3480 und 3800 (25 mm $1/1000$ n-Lösung). Die Cyan-Gruppe bewirkt also ebenfalls eine starke Verschiebung der Ab-

1) Russ. Chem. Ges. 42, 751 (1910).

2) Journ. Chem. Soc. 87, 1332.

sorption; die Schwingungskurve hat Ähnlichkeit mit der des Anisols. Über Tolunitrile $C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CN$ siehe Baly und Ewbank¹⁾.

Benzylalkohol $C_6H_5CH_2OH$ und Benzyläthyläther²⁾ $C_6H_5CH_2OC_2H_5$ zeigen identische Spektren, die durch ein breites Band bei 3600 und die ersten beiden Benzolbänder charakterisiert sind.

Acetophenon und Phenyläthylketon $CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_5$ und $C_2H_5 \cdot CO \cdot C_6H_5$ absorbieren übereinstimmend kontinuierlich, doch weist die Kurve zwischen 3400 und 3800 (und 20—30 mm $\frac{1}{1000}$ n-Lösung) einen deutlichen Knick auf.

Aromatische Aminoaldehyde und Aminoketone absorbieren nach Baly und Marsden³⁾ ebenfalls ausgesprochen selektiv, z. B. o-Aminobenzaldehyd, tiefes Band 2700 (80 mm 0,0001 norm.); ferner wurden untersucht:

- p-Amino-benzaldehyd,
- p-Amino-acetophenon,
- o-Amino-acetophenon,
- o-Amino-benzaldoxim,
- p-Dimethylamino-benzaldehyd,
- Tetramethyl-di-p-diamino-benzaldehyd.

Sehr eigenartig ist die Wirkung geringer Mengen Salzsäure ($\frac{1}{5}$ — $\frac{1}{10}$ Mol.) auf die Aminoaldehyde, wodurch im weniger brechbaren Teile des Spektrums ein neues Band gebildet wird, während ein Überschuß von Säure die Absorption nach Ultraviolett verschiebt.

Über die drei Oxybenzaldehyde und Derivate derselben verdankt man N. A. Waliaschko⁴⁾ sehr genaue Messungen, der auch die Beeinflussbarkeit der Absorptionsspektren durch Säuren studierte. o-Oxybenzaldehyd zeigt zwei Bänder bei 3100 und 4000, m-Oxybenzaldehyd gibt eine dem vorigen sehr ähnliche Kurve (Bänder bei 3150 und 4100). Während Salzsäurezusatz die Kurve der o-Verbindung nur wenig verändert, ist die Wirkung auf die m-Verbindung sehr beträchtlich, bei Überschuß von Säure erhält man eine Kurve mit ausgesprochenem Phenolcharakter, die mit der des Monomethylresorcins große Ähnlichkeit hat.

p-Oxybenzaldehyd besitzt nur ein Band bei 3500 und wird durch Salzsäure nur wenig verändert.

1) Journ. Chem. Soc. 87, 1355.

2) Baly u. Collie, Journ. Chem. Soc. 87, 1943.

3) Journ. Chem. Soc. 93, 2108 (1908).

4) l. c. S. 97.

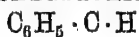
Die Kurven des o-Oxybenzaldehyds und seiner Derivate haben mit der des Benzaldehyds, die Kurven des p-Oxybenzaldehyds und Methoxybenzaldehyds mit der des Phenols große Ähnlichkeit. Auf Grund dieser Tatsache sowie der verschiedenen Beeinflussbarkeit durch Salzsäure nimmt Waliaschko an, daß die Oxybenzaldehyde in zwei Zuständen, einem Phenol- und einem Aldehydzustand bzw. in einem Mischzustand existieren können, der als ein dynamisches Gleichgewicht von Phenol- und Aldehydzustand aufgefaßt werden muß.

Durch diese Untersuchungen werden die aus kryoskopischen Versuchen von Auwers¹⁾ gezogenen Schlüsse über die Konstitution der hydroxylierten Aldehyde bestätigt und erweitert.

Es sei noch hervorgehoben, daß die Einführung der Acetylgruppe in das Phenol und die Oxybenzaldehyde einen hypsochromen Einfluß ausübt; hinsichtlich ihrer optischen Wirkung sind also $O-COCH_3$ und $NH-COCH_3$ vergleichbar.

10. Stereoisomere Verbindungen.

Schon der Augenschein lehrt, daß bei stereoisomeren (geometrisch-isomeren), also chemisch sehr ähnlich gebauten Verbindungen, die beiden Formen häufig nicht gleiches Lichtabsorptionsvermögen besitzen können, wie im Falle der S. 39 erwähnten Dibenzoyläthylene. In anderen Fällen ergab die Untersuchung derartiger Verbindungen völlige Identität, wie z. B. Hartley²⁾ bei den isomeren Benzaldoximen fand:



Benz-syn-aldoxim,



Benz-anti-aldoxim,

deren im Ultraviolett liegende Schwingungskurven (Band mit einem Boden bei ca. 4000) gleich sind. Ähnliches fand Hantzsch³⁾ bei den Nitrobenzaloximen und ihren Natriumsalzen $C_6H_4(NO_2)CH(:NONa)$, von denen letztere stärker absorbieren als die Wasserstoffverbindungen.

Wesentlich komplizierter sind die von Stobbe⁴⁾ untersuchten Derivate des Benzaldehyds, z. B. m-Nitrobenzaldehyd.

1) Zeitschr. phys. Chem. 15, 98; 18, 595; 21, 337.

2) Journ. Chem. Soc. 77, 840.

3) Berl. Ber. 48, 1661.

4) Lieb. Ann. 874, 237.

benzoin: $\text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. Die Mehrzahl dieser Verbindungen absorbiert nicht selektiv und ihre Schwingungskurven unterscheiden sich nicht wesentlich voneinander; in der Regel geht die Kurve des einen Isomeren aus der des anderen durch Parallelverschiebung hervor.

Die Frage, ob selektiv absorbierende geometrisch-isomere Verbindungen gleiches oder verschiedenes Absorptionsspektrum besitzen, wird sich nicht generell behandeln lassen, wohl aber dürften sich aus der Elektronentheorie gewisse Leitlinien für die Behandlung dieser Frage ergeben¹⁾. Sind



die Schemata der geometrisch-isomeren Verbindungen, bedeutet der vertikale Strich die Symmetrieachse im Molekül, die durch Gruppen wie C:C, C:N etc. gebildet wird und kann die Gruppe A als das hauptsächliche Absorptionszentrum aufgefaßt werden (System mit gelockerten Elektronen, C_6H_5 , C_{10}H_7), so wird a priori die Annahme zulässig sein, daß die Beeinflussung am größten sein wird, falls auch die anderen Gruppen, z. B. B, gelockerte Valenzelektronen enthalten, die dann in Nachbarstellung (I) ihre größte Wirkung entfalten werden. Übrigens werden auch mehr oder weniger indifferente Gruppen b oder B in Nachbarstellung eine weitere Lockerung der Elektronen in A bewirken können.

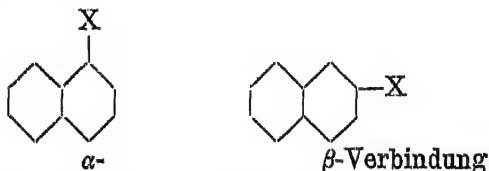
Bei den optisch-isomeren Verbindungen, z. B. solchen mit asymmetrischen Kohlenstoffatomen C a b c d bzw. C a b c · C a b c ist ein verschiedener Einfluß der Substituenten auf die das Absorptionszentrum darstellende Gruppe ausgeschlossen, da die Entfernungen der Substituenten voneinander völlig gleich sind; es sollten somit auch keine Unterschiede im Absorptionsspektrum bei optisch-isomeren Verbindungen vorhanden sein. In der Tat fand Stewart²⁾ bei Rechts- und Links-Weinsäure, die allerdings nur kontinuierlich absorbieren, Gleichheit der Spektren, eine Ausdehnung dieser Versuche auf selektiv absorbierende optisch-aktive Verbindungen sowie deren inaktive Formen (Racemkörper, Mesoformen) wäre von Interesse.

1) s. hierzu Seite 201.

2) Journ. Chem. Soc. 91, 1543.

11. Naphtalin und Derivate.

Von Verbindungen mit kondensierten Benzolkernen sei das Naphtalin etwas genauer untersucht, da es hier noch möglich ist, auf Grund der Schwingungskurven, die Absorptionsverhältnisse einigermaßen zu übersehen. Naphtalin ist von Hartley¹⁾ sowie von Baly und Tuck²⁾ untersucht; nach letzteren Forschern besitzt der Kohlenwasserstoff drei Bänder, zwei schmale bei ca. 3120 und 3200 und ein breites Band, das bei etwa 3700 liegt. Durch Substitution wird die Schwingungskurve ganz ähnlich wie bei Benzol nach Rot verschoben und man hat auch hier wieder, wie eine eingehende Untersuchung³⁾ gelehrt hat, zwischen gesättigten und ungesättigten Substituenten zu unterscheiden; durch erstere wie Alkyle, Chlor und Brom ist die Verschiebung relativ gering, letzteren wie der Hydroxyl-, Alkoxy-, Aminogruppe u. a. ist ein sehr beträchtlicher bathochromer Effekt eigen. Alle bisher untersuchten Naphtalinderivate zeigen selektive Absorption, doch existiert für die Monosubstitutionsprodukte $C_{10}H_7 \cdot X$ ein auffälliger und durchgehender Unterschied zwischen den Spektren der α - und β -Verbindungen. Sieht man von dem bei stärkeren Konzentrationen bzw. größeren Schichtdicken auftretenden Bande ab, das bei Naphtalin selbst bei 3120 liegt, so weisen nach Ley und Gräfe die α -Verbindungen



lediglich das im fernerem Ultraviolett liegende breite Band auf, während die β -Verbindungen außer diesem breiten Bande noch ein schmäleres enthalten, das dem Naphtalinband bei 3200 entspricht. Dieser Unterschied wurde bei Chlor- und Bromnaphtalin, den Naphtolen, den Naphtoesäuren u. a. beobachtet und kann geradezu für Zwecke der Konstitutionsbestimmung verwendet werden.

α -Naphtylamin besitzt ein breites Band bei ca. 3200, β -Naphtylamin zwei breite Bänder bei 3000 und 3600; Salzbildung

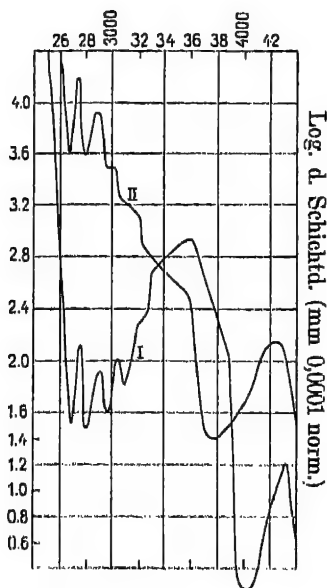
1) Kayzers Handb. III, 177.

2) Journ. Chem. Soc. 98, 1902.

3) Ley und Gräfe unveröff. Untersuchung; s. auch Zeitschr. wissenschaft. Photographie 8, 294.

wirkt in beiden Fällen hypsochrom, die anfängliche kontinuierliche Absorption wird um 4—500 Einheiten nach Ultraviolett verschoben. Bei den Chlorhydraten tritt sowohl das schmale Band bei 3200 (bei größeren Schichtdicken) als auch das breitere Band bei ca. 3700 auf.

Bei α - und β -Naphthoesäure $C_{10}H_7COOH$ wirkt Salzbildung hypsochrom, während bei den Naphtholen $C_{10}H_7OH$ ein bathochromer Effekt zu konstatieren ist.



1. Anthracen
2. Dihydroanthracen

Fig. 23.

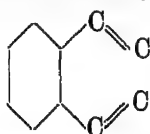
Schließlich sei erwähnt, daß Baly und Tuck¹⁾ eingehend die Hydrierungsprodukte des Naphthalins und Anthracens untersucht und die Resultate im Sinne der S. 80 angedeuteten Schwingungstheorie des Benzols zu erklären versucht haben.

Die sehr komplizierten Schwingungskurven des Anthracens und Dihydroanthracens sind in Fig. 23 wiedergegeben.

1) Journ. Chem. Soc. 98, 1908.

Das Naphtalin in elektroatomistischer Beziehung¹⁾.

Viele rein chemische wie auch physikalische Beobachtungen, u. a. das von Stark zuerst aufgefundene ultraviolette Fluoreszenzspektrum des Naphtalins (s. S. 133), sprechen dafür, daß man den im Naphtalinkern vorhandenen Kohlenstoffatomkomplex nicht etwa mit dem in einem di-ortho-substituierten Benzol, z. B.



enthaltenen vergleichen darf, sondern daß durch die zweite Ringschließung ein neues, eigenartiges System mit neuen Eigenschaften entstanden ist. Die einfachste Annahme ist die, daß zu den bereits vorhandenen 6 gelockerten Valenzelektronen des Benzols weitere

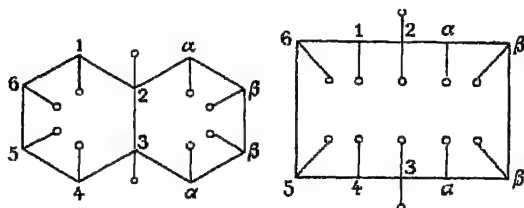


Fig. 24.

hinzugetreten sind, die sich in ihrer Wirkung gegenseitig unterstützen, wodurch die starke Verschiebung der Absorption des Naphtalins nach Rot im Vergleich zu der Absorption des Benzols erklärlich ist; ferner erkennt man, daß die an den Kohlenstoffatomen 2 und 3 befindlichen gelockerten Valenzelektronen eine Sonderstellung einnehmen müssen, wahrscheinlich ist der Lockerungskoeffizient bei ihnen besonders groß oder es sind an den Kohlenstoffatomen 2 und 3 je zwei gelockerte Valenzelektronen vorhanden, was durch die obigen Bilder, s. Fig. 24, zum Ausdruck gebracht werden soll.

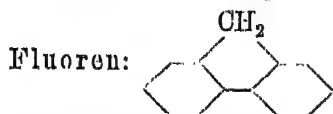
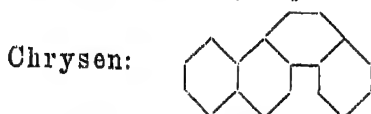
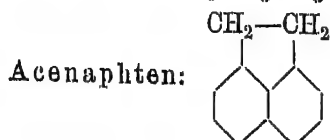
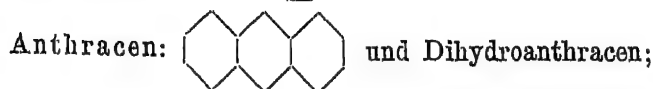
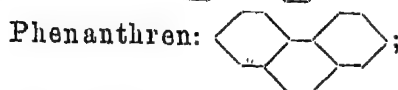
Es erscheint nun plausibel, daß durch Substitution der Wasserstoffatome der α -Kohlenstoffatome die Elektronen in 2 und 3 stärker beeinflusst werden (etwa durch rein sterische Hinderungen), als wenn die Substitution an den weiter benachbarten β -Kohlenstoffatomen stattgefunden hat; durch den verschiedenen Grad der

1) H. Ley, Unveröffentl.

Beeinflußbarkeit in α - und β -Stellung ließen sich die S. 101 genannten spektralen Verschiedenheiten erklären¹⁾.

12. Kompliziertere Kohlenwasserstoffe und Derivate.

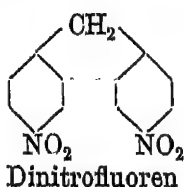
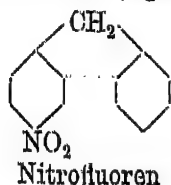
Von sonstigen Kohlenwasserstoffen haben Baly und Tuck²⁾ u. a. folgende untersucht:



Diphenylhexatrien: $C_6H_5 \cdot CH:CH \cdot CH:CH \cdot CH:CH \cdot C_6H_5$.

Durch ein sehr kompliziertes Spektrum ist Phenanthren (10 Bänder) ausgezeichnet.

Auch verschiedene Derivate dieser Kohlenwasserstoffe sind von Baly und Tuck³⁾ gemessen, z. B.:



1) s. ferner Baly und Tuck, Journ. Chem. Soc. 98, 1908.

2) Journ. Chem. Soc. 98, 1902.

3) Journ. Chem. Soc. 97, 577.

Diphenyl- und Triphenylmethan, sowie Derivate hat Frank Baker¹⁾ bei Gelegenheit einer Studie über Carboniumsalze²⁾ untersucht.

13. Pyridin und seine Substitutionsprodukte. Chinolin.

Pyridin und Homologe sind schon von Hartley³⁾ untersucht; die allgemeine Absorption beginnt bei ähnlichen Wellenlängen wie die des Benzols, die Schwingungskurve weist aber nur ein breites Band auf; bei den Homologen liegt der Boden dieses Bandes bei folgenden Schwingungszahlen:

Pyridin	3950
α -Picolin	3875
β -Picolin	3800
Lutidin	3750

J. E. Purvis⁴⁾ hat neuerdings auch die Absorption von dampfförmigem Pyridin sowie der Homologen α -Picolin 2,4- und 2,6-Lutidin und 2,4,6-Trimethylpyridin untersucht.

Hexahydropyridin, Piperidin zeigt im gelösten Zustande⁵⁾ lediglich kontinuierliche Absorption, soll aber nach Purvis dampfförmig selektiv absorbieren⁶⁾. Salzbildung hat wechselnden Effekt; bei Pyridin bleibt das Band an seiner Stelle, bei 2,6-Lutidin tritt Verschiebung gegen Rot ein; in allen Fällen verstärkt aber die Salzbildung die Tiefe des Bandes, was Baker und Baly⁷⁾, die Hartleys Untersuchungen fortsetzten, durch die Annahme erklären, daß durch Salzbildung die Verbindung mehr einen benzoiden Charakter annähme. Diese Deutung erscheint mir noch fraglich, da das chemisch dem Benzol nahestehende Pyridin sich optisch, z. B. hinsichtlich der Fluoreszenz (s. S. 137), von diesem wesentlich unterscheidet. Bemerkenswert ist auch die Tatsache, daß durch Einführung von Chloratomen das Absorptionsspektrum des Pyridins beträchtlich gegen Rot verschoben wird. Die Boden der Bänder

1) Journ. Chem. Soc. 91, 1490, 1907.

2) Vgl. auch S. 182.

3) Siehe Kayser, Handbuch III, 180.

4) Journ. Chem. Soc. 97, 692.

5) Hartley, s. Kayser, Handbuch III, 183.

6) Diese Tatsache scheint mir theoretisch von Bedeutung; vielleicht ist eine Nachprüfung am Platze.

7) Journ. Chem. Soc. 91, 1122, 1897.

befinden sich jetzt bei folgenden Schwingungszahlen (siehe auch Fig. 25):

3·4·5-Trichlorpyridin	3650
2·3·4·5-Tetrachlorpyridin	3500
Pentachlorpyridin	3400

Gleichzeitig wird auch die Tiefe der Bänder wesentlich größer. Von Interesse ist die Untersuchung der Pyridone, die zu einer Konstitutionsbestimmung benutzt wurde.

α -Pyridon besitzt ein Band bei 3300, durch Salzsäure findet ohne Veränderung der Tiefe geringe Verschiebung nach Ultraviolett statt, während Zusatz von Natriumäthylat die Ausdehnung

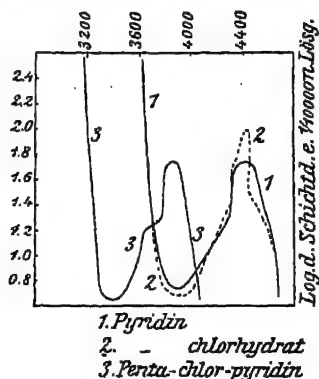
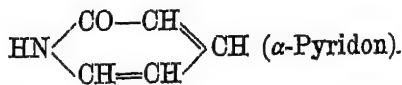
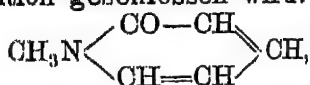
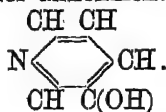


Fig. 25.

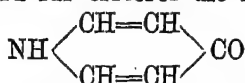
des Bandes verringert. Die Kurve ähnelt der des 1-Methyl-2-Pyridons, woraus für beide Stoffe auf analoge ketonische Konstitution geschlossen wird:



Bei β -Pyridon verschiebt Säure ebenfalls das Band nach Rot unter gleichzeitiger Vergrößerung seiner Tiefe, während Äthylat bei unwesentlicher Veränderung der Tiefe sehr starke Verschiebung nach Rot hervorbringt; wir begegnen hier also ähnlichen Verhältnissen wie bei den Phenolen, weshalb Baker und Baly für β -Pyridon die Hydroxylformel annehmen:

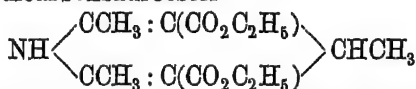


γ -Pyridon besitzt ein Band bei etwa 3900; durch Salzsäure verschwindet dieses, dafür tritt aber in höheren Konzentrationen bei 3100 ein kleineres Band auf, das durch die Anwesenheit einer Carbonylgruppe bewirkt wird. Wegen der Ähnlichkeit der Kurven des γ -Pyridons und Phorons (die Phoronkurve besitzt auch ein Band bei ca. 2900) wird für ersteres die Konstitutionsformel:



sehr wahrscheinlich. Ähnliche Kurven gibt γ -Lutidon.

Dihydrokollidindicarbonsäureester



zeigt ein sehr tiefes Band bei 2950¹⁾; ein ähnliches Band wurde auch bei Citracinsäure beobachtet.

Chinolin und Isochinolin wurde von Hartley²⁾ sowie von Ley und v. Engelhardt untersucht. Salzbildung verschiebt die Absorption beträchtlich nach Rot.

Tetrahydrochinolin zeigt nach Hartley zwei Bänder bei 3350 und 4000, das Chlorhydrat ist wesentlich durchlässiger als die freie Base.

15. Absorption von aliphatischen Ketonen und Diketonen.

Wie schon einleitend bemerkt wurde, absorbieren aliphatische Verbindungen in der Regel kontinuierlich, eine Regel, die aber in vielen Fällen durchbrochen wird, so bewirkt die Nachbarstellung gewisser Gruppen zur Carbonylgruppe selektive Absorption; nach den Untersuchungen von A. W. Stewart und E. C. C. Baly³⁾ zeigen einfache Ketone vom Typus des Acetons Bandenabsorption, während die aliphatischen Aldehyde kontinuierlich absorbieren

die Gruppe $\text{C} \begin{array}{c} \diagup \text{O} \diagdown \end{array} \text{R}$ verhält sich demnach optisch durchaus verschieden

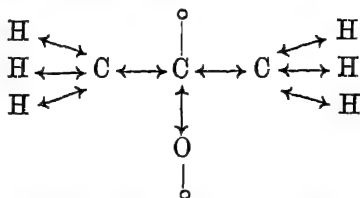
von der Gruppe $\text{C} \begin{array}{c} \diagup \text{O} \diagdown \end{array} \text{H}$. Die selektive Absorption versuchen Baly und Stewart dadurch zu erklären, daß durch die Nachbarstellung gewisser Gruppen, zweier Alkyle, die Carbonylgruppe besonders

1) Vgl. Ley u. v. Engelhardt, Berl. Ber. 41, 299; Ztschr. phys. Chem. 74, 60.

2) Siehe Kayser, Handb. III, 182.

3) Journ. Chem. Soc. 89, 489, 1906.

reaktionsfähig „naszent“ wird, eine Erklärung, die aber im Hinblick auf die kontinuierliche Absorption der Aldehyde wenig befriedigt. Wahrscheinlicher ist die Annahme, daß die Ketone im Gegensatz zu den aliphatischen Carbonsäuren gelockerte Valenzelektronen des Sauerstoffs und Kohlenstoffs enthalten; somit käme dem Aceton folgende Formel zu:

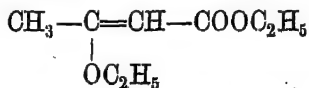


Außer Aceton wurden noch die Homologen von Stewart und Baly untersucht. Das Acetonband erscheint in 0,1-normaler Lösung bei ca. 3800.

Acetophenon $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_3$ zeigt nur Andeutung eines Bandes; was nur infolge der Nachbarstellung der Phenylgruppe erklärt werden kann. Sowohl diese wie die Carbonylgruppe enthalten gelockerte Valenzelektronen, die sich in ihren Schwingungen gegenseitig beeinflussen, ohne daß man allerdings gegenwärtig in der Lage ist, die Art dieser Einflüsse genauer zu beschreiben.

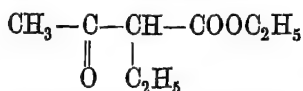
Acetessigester und verwandte Verbindungen.

Bei der selektiven Absorption des Acetons sollte man auch bei den Acetoncarbonsäuren und ihren Estern, z. B. dem Acetessigester, ähnliche Eigenschaften voraussetzen. Tatsächlich ist Acetessigester wesentlich durchlässiger als Aceton und zeigt kontinuierliche Absorption; sehr eigenartige Verhältnisse treten aber bei der Salzbildung dieses Ketonsäureesters auf, die zuerst von Baly und Desch¹⁾ eingehender untersucht wurden. Danach absorbieren die Metallderivate des Acetessigesters, z. B. das Natrium und Aluminiumsalz, ausgesprochen selektiv (Band bei ca. 3700, s. Fig. 26), während der Sauerstoffester, β -Äthoxycrotonsäureester

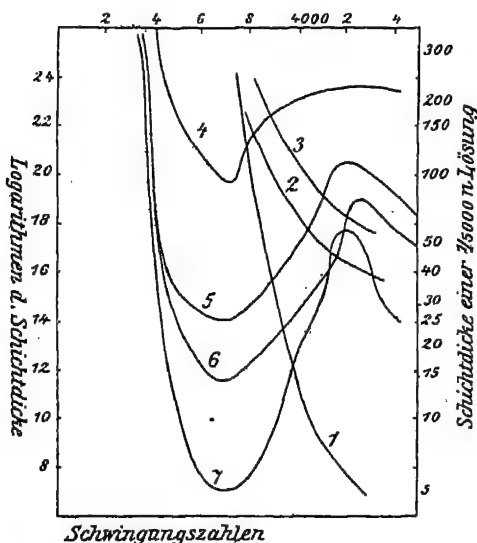


1) Journ. Chem. Soc. 85, 1029, 1904; 87, 766, 1905; Ztschr. phys. Chem. 55, 485.

und Äthylacetessigester (Kohlenstoffester):



anscheinend beide kontinuierlich absorbieren.

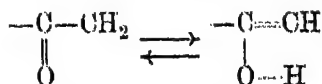


1. $\text{CH}_3\text{C}(\text{OC}_2\text{H}_5):\text{CHCOOC}_2\text{H}_5$
2. $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{COOC}_2\text{H}_5$
3. " + HCl
4. $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{COOC}_2\text{H}_5 + \frac{1}{2}\text{NaOH}$
5. " + 1NaOH
6. " Al-Salz
7. " + überschüss. NaOH .

Fig. 26.

Baly und Desch glaubten, diese Tatsachen so deuten zu müssen, daß die selektive Absorption nicht durch einen bestimmten durch seine Formel darstellbaren Zustand des Moleküls verursacht wird, sondern der Existenz eines dynamischen Gleichgewichts zwischen zwei in der Lösung befindlichen Formen der Verbindung zuzuschreiben sei, sie erblickten eine Bestätigung ihrer Ansicht,

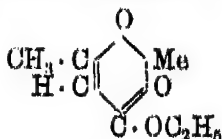
daß die selektive Absorption in genetischer Beziehung zu dem Bindungswechsel:



stehe in der Tatsache, daß die Tiefe des Bandes (s. Fig. 26) durch sukzessiven Zusatz von Alkali bis zu einem maximalen Wert vergrößert wird.

Nach einer neueren Untersuchung von Hantzsch¹⁾ ist diese Ansicht nicht stichhaltig; die allmähliche Vertiefung des Bandes erklärt sich vielmehr dadurch, daß durch allmählichen Alkalizusatz die Hydrolyse des Alkalisalzes mehr und mehr zurückgedrängt wird. Die dialkylierten Acetessigester, d. h. die strukturell unveränderlichen Ketoformen, z. B. $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \text{COOC}_2\text{H}_5$ absorbieren in Lösung nur schwach und in allen Medien nicht wesentlich verschieden. Die strukturell festgelegte Enolform, Äthoxycrotonsäure-ester, absorbiert, wie schon Baly und Desch fanden, wesentlich stärker, aber ebenfalls in verschiedenen Lösungsmitteln nicht sehr verschieden. Acetessigester absorbiert dagegen in allen Medien verschieden, jedoch stets innerhalb der Grenzen der eben erwähnten strukturell unveränderlichen Keto- und Enol-Derivate. Diese Veränderungen der Absorption gehen parallel den Änderungen der Molekularrefraktion. Hieraus wird geschlossen, daß im homogenen Acetessigester (sowie Methylacetessigester) und in den Lösungen dieser Stoffe in indifferenten Medien Keto- und Enolgleichgewichte vorhanden sind, deren Lage (Prozente Enol- und Ketoverbindung) auch angenähert aus den Absorptionskurven bestimmt werden konnte.

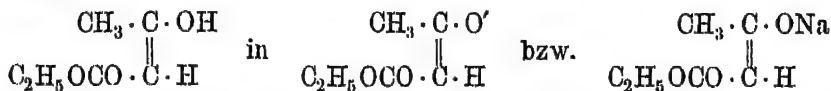
Außer der Keto- und Enolform nimmt Hantzsch noch eine dritte, die Salzform an, die durch starke selektive Absorption ausgezeichnet ist. Hantzsch nimmt an, daß diese Salzform aus der Enolform durch Beteiligung des Carbonyls der Carboxylgruppe an der Salzbildung hervorgegangen ist und zwar durch Nebenvalenzwirkung etwa im Sinne folgender Formel:



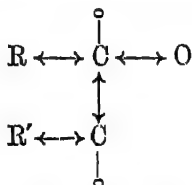
1) Berl. Ber. 43, 8050. Vgl. hierzu die Arbeiten von J. Brühl, L. Knorr, W. Wislicenus und H. Stobbe über den Acetessigester. Lit. s. bei Stobbe, Lieb. Ann. 352, 148 und 320, 359.

wonach die Salze des Acetessigesters gewissermaßen als innere Komplexsalze anzusehen sind¹⁾.

Es scheint mir wahrscheinlicher, daß es sich bei dem Übergang von



um einen bathochromen Einfluß der Salzbildung handelt, wie wir ihn auch bei den Phenolen (S. 88) kennen gelernt haben²⁾. Das System:



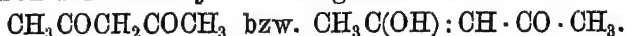
enthält gelockerte Valenzelektronen des Kohlenstoffs die (ähnlich wie beim Phenol, in dem auch eine analoge Atomgruppierung vorhanden ist) durch Salzbildung eine weitere Lockerung erfahren, womit die Verschiebung der im unzulänglichen Ultraviolett selektiv absorbierenden Enolverbindung nach dem roten Ende des Spektrums zu verknüpft ist. Nach meiner Ansicht ist somit das den Salzen des Acetessigesters zugrunde liegende Chromogen, der Crotonsäureester, dessen Absorption durch den Eintritt der OH- bzw. ONa-Gruppe die starke Verschiebung nach Rot erfahren hat. Eine Stütze dieser Ansicht sehe ich in der Tatsache, daß auch die Einführung der Aminogruppe in den Crotonsäureester eine wie Natracetessigester stark selektiv absorbierende Verbindung entstehen läßt³⁾.

1) Vgl. S. 164 und 101.

2) H. Ley, unveröffentlicht.

3) Es hätte somit ein sehr großes Interesse, Äthoxycrotonsäureester sowie die Derivate der Crotonsäure und schließlich den Stammkohlenwasserstoff, das Propylen auf Absorption im Gebiete äußerst kurzwelliger Strahlen, der sog. Schumann-Strahlen (200—100 $\mu\mu$) zu untersuchen. Wahrscheinlich zeigen alle diese Verbindungen in dem genannten Spektralbereiche Bandenabsorption; woraus dann der Schluß zu ziehen wäre, daß auch einfache Äthylenkörper gelockerte Valenzelektronen enthalten; durch die Gegenwart gelockerter Elektronen in ungesättigten Kohlenstoffverbindungen wäre auch die Reaktionsfähigkeit der Mehrzahl dieser Verbindungen verständlich.

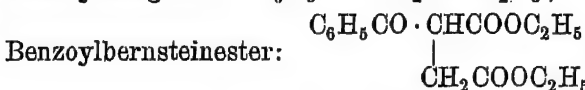
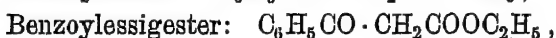
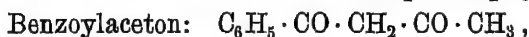
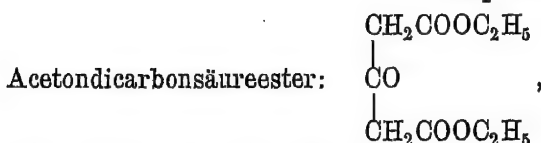
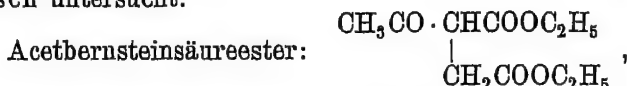
Ähnliche Resultate wie beim Acetessigester wurden von Baly und Desch beim Acetylaceton gewonnen:



Hier zeigt auch die Wasserstoffverbindung ein tiefes Band.

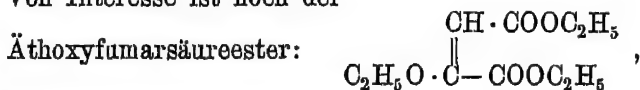
Wie vorauszusehen, besitzen auch die Metallderivate des Acetylacetons selektive Absorption, es wurden u. a. das Al-, Be- und Th-Derivat untersucht.

Von sonstigen Keto-Enol-Tautomeren wurden von Baly und Desch untersucht:

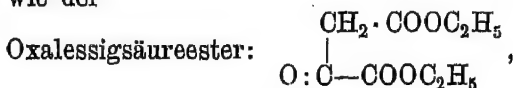


Letztere drei zeigen auch im freien Zustande selektive Absorption, durch Zusatz von Alkali tritt diese aber in allen Fällen auf.

Von Interesse ist noch der



der wie der



lediglich kontinuierlich absorbiert.

In fast allen Fällen liegen die Enden der Bänder zwischen 3400 und 3800 (1/2), in einigen wenigen Fällen bei noch längeren Wellen.

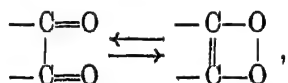
Diketone.

Verschieden von den Verbindungen mit der Atomgruppierung $\text{—CO}\cdot\text{CH}_2\text{—}$ absorbieren nach Stewart und Baly¹⁾ Stoffe mit

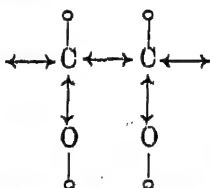
1) Journ. Chem. Soc. 89, 502, 1906.

Nachbarstellung zweier Carbonylgruppen: $-\text{CO} \cdot \text{CO}-$. So zeigt schon Brenztraubensäureester $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{OC}_2\text{H}_5$, das Absorptionsband bei ganz anderen Schichtdicken und Schwingungszahlen (3100 bei 50 bis 23 mm $\frac{1}{10}$ n-Lösung) wie β -Diketoverbindungen (Acetylaceton usw.).

Noch deutlicher tritt der Unterschied bei den wahren α -Diketonen in die Erscheinung; bei diesen Verbindungen bewirkt die Nachbarstellung der beiden Carbonylgruppen Absorption bei noch längeren Wellen, so daß diese ins Sichtbare rückt und die Stoffe gelb erscheinen. Baly und Stewart, denen man eine eingehende Untersuchung der α -Diketone und Chinone verdankt¹⁾, machen für die Entstehung dieser selektiven Absorption bei längeren Wellen einen oszillatorischen Vorgang (Isorropesis) verantwortlich, der sich im wesentlichen zwischen den Residualaffinitäten der beiden benachbarten Carbonylgruppen abspielt und den sie durch folgende Formulierung plausibel machen:



eine Annahme, die aber auf Grund der allgemeinen Entwicklungen²⁾ als unwahrscheinlich zu bezeichnen ist. Plausibler ist die Erklärung im Sinne der Elektronentheorie, d. h. durch die Annahme, daß beide Carbonylgruppen gelockerte Valenzelektronen enthalten, etwa im Sinne des Schemas:

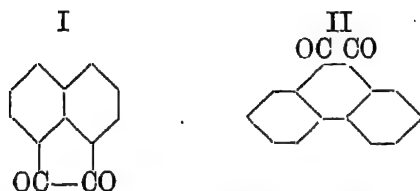


Infolge der gegenseitigen Beeinflussung der Elektronen ist die beträchtliche Verschiebung des Absorptionsspektrums bis ins Sichtbare bewirkt.

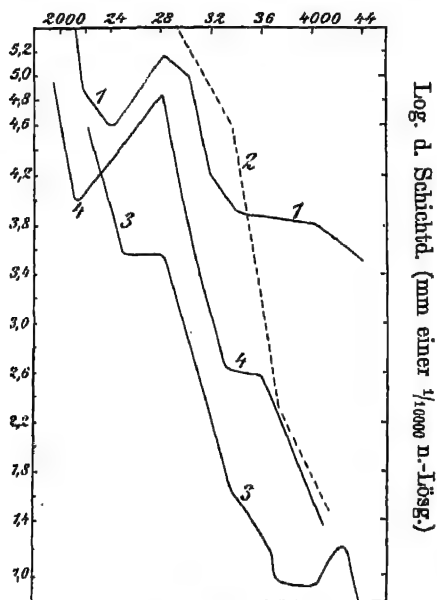
Fig. 26 zeigt die Schwingungskurve des Diacetyls mit dem Bande bei 2400. Acenaphtenchinon I und Phenanthrenchinon II,

1) Journ. Chem. Soc. 89, 502, 1906.

2) Vgl. S. 68 dieses Buches.



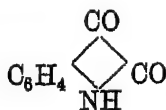
zwei andere Beispiele von α -Diketonen zeigen das Band bei den Schwingungszahlen 2000 bzw. 2400; außerdem zeigt ersteres noch



1. Diacetyl
2. Diacetyldioxim
3. Benzil
4. Chinon

Fig. 26.

ein Band bei 3300, letzteres noch zwei Bänder bei 3100 und 3900.
Auch Isatin:



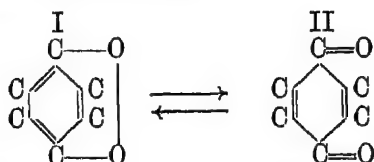
besitzt das charakteristische Band, dessen Kopf, wie schon Hartley¹⁾ ermittelte, bei 2400 liegt.

Ein interessantes Verhalten weist Benzil (vgl. Fig. 26) auf, das bei etwa 2500 einen deutlichen Knick in der Absorptionskurve hat, der zweifellos ein äußerst flaches Band repräsentiert. Wie im Falle des Acetophenons erklärt sich diese Tatsache dadurch, daß die in dem Komplex $\cdot\text{CO}\cdot\text{CO}\cdot$ vorhandenen Elektronen durch diejenigen der beiden Benzolkerne beeinflusst werden. Außerdem besitzt Benzil noch ein breites Band zwischen 3700 und 4300, das wohl durch den Benzolkern bedingt wird. Im Zusammenhang mit diesen Erscheinungen steht vielleicht die Tatsache, daß die Reaktionsfähigkeit der Carbonylgruppen im Benzil gering ist.

Absorption der Chinone.

Chinon wurde zuerst von Hartley und Dobbie²⁾, dann von Stewart und Baly³⁾ und neuerdings wieder von Hartley⁴⁾ untersucht. Die Kurve hat mit der der Diketone große Ähnlichkeit, indem bei ähnlichen Schichtdicken und Wellenlängen ebenfalls ein deutliches Band auftritt (s. Fig. 26).

Baly und Stewart erklärten früher die Entstehung des Bandes durch die Annahme eines Vorganges (Isorropesis), den sie in folgender Weise interpretieren:



was aber mit Rücksicht auf die allgemeinen Entwicklungen⁵⁾ wenig wahrscheinlich ist. Trotzdem liegt besonders auf Grund der Spektren substituierter Chinone die Annahme nahe, daß auch im Chinon selbst, dessen chemische Reaktionen sich durchaus befriedigend durch die Ketonformel (II) erklären lassen, eine Art von benzoidem Zustande (I) anzunehmen ist.

1) Hartley u. Dobbie, Journ. Chem. Soc. 75, 640, 1889.

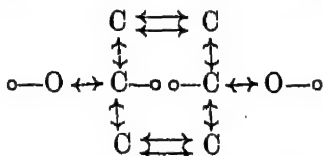
2) Rep. Brit. Ass. 1903, S. 126.

3) Journ. Chem. Soc. 89, 502.

4) Proc. Chem. Soc. 1908, S. 284.

5) Vgl. S. 76.

Was die Konstitution der Chinone betrifft, so ist zu erwarten, daß in ihnen gelockerte Valenzelektronen des Kohlenstoffs und Sauerstoffs (in der C:O-Gruppe) enthalten sind, etwa im Sinne der Formel:



Wenn die Chinone trotz der Trennung der Carbonylgruppen durch die Äthylenbindungen sich optisch den Diketonen ähnlich verhalten, so ist diese Tatsache wohl so zu erklären, daß durch die Kraftliniensysteme der CH:CH-Gruppen eine sehr weitgehende Lockerung der Valenzelektronen der Carbonylgruppen (konjugierte Systeme) eingetreten ist.

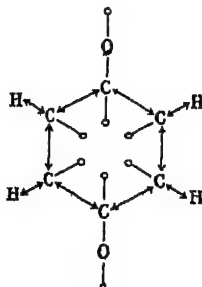
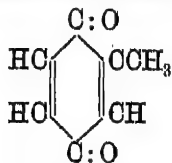


Fig. 27.

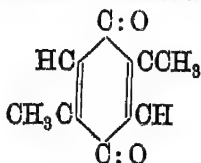
Eine andere elektroatomistische Deutung ist durch das obige Schema (Fig. 27) gegeben¹⁾, das durch die sechs gelockerten Valenzelektronen des Kohlenstoffs zugleich den benzoiden Typus andeutet.

Im Gegensatz zum Benzol sind beim Chinon die Banden nach Ultraviolett zu abschattiert.

Außer Benzochinon wurden von Baly und Stewart noch folgende Chinone mit ähnlichen Resultaten untersucht.

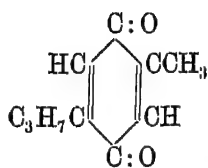


Toluchinon

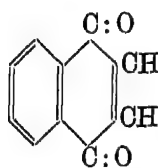


p-Xylochinon

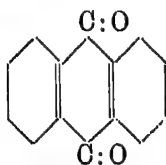
1) Siehe Stark, Phys. Ztschr. 9, 85.



Thymochinon

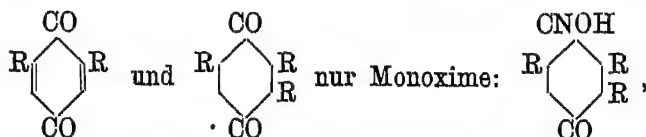


α-Naphtochinon



Anthrachinon

Bei den Chinonen zeigt sich nach Stewart und Baly¹⁾ deutlich eine Beziehung zwischen der Ausdehnung des (isorropischen) Bandes und der chemischen Reaktionsfähigkeit. Wie Kehrman²⁾ fand, verhalten sich die verschiedenen substituierten Chinone hinsichtlich mancher Reaktionen, z. B. der Oximbildung, verschieden; so geben di- und trisubstituierte Chinone:



während tetrasubstituierte Chinone überhaupt zur Bildung von Oximen nicht fähig sind, Reaktionen, die mit Hilfe des Bildes von der sterischen Hinderung plausibel gemacht wurden. Diese Verschiedenheiten prägen sich nun auch deutlich in den Schwingungskurven der substituierten Chinone aus. Im Chlorbenzochinon (siehe Fig. 28) ist das charakteristische Band zu einer schwach geneigten Linie (zwischen $1/\lambda = 2000$ und 2600) zusammen-geschrumpft, beim 2,6-Dichlorbenzochinon ist nur noch eine Andeutung eines Knickes in der gleichen Spektralregion zu sehen und beim ebenfalls untersuchten Trichlorbenzochinon und Trichlortoluchinon ist nur kontinuierliche Absorption vorhanden. In demselben Maße wie das Chinonband verschwindet, tritt aber

1) Journ. Chem. Soc. 89, 618, 1906.

2) Berl. Ber. 21, 3315; Journ. f. prakt. Chem. 89, 399; 40, 257.

in der Region (ca. 3700—4200) das benzoide Band deutlicher hervor, wie die Fig. 28 erkennen läßt. Durch die Substitution tritt der chinoide Charakter gegenüber dem benzoiden zurück und zwar haben hier Halogenatome entsprechend ihrem mehr ungesättigten Charakter einen stärkeren Effekt als Methyl.

Derivate der Ketone und Diketone.

Baly hat in Gemeinschaft mit Marsden und Stewart¹⁾ ferner gewisse von den Diketonen sich ableitenden Oximidverbindungen

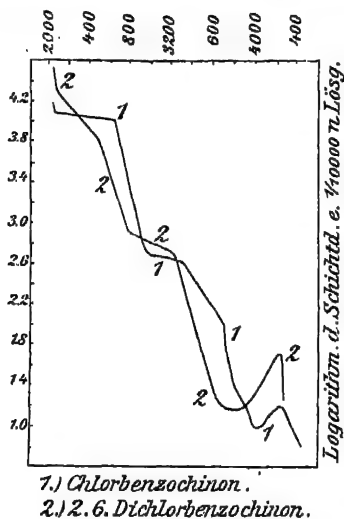
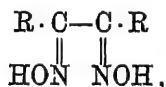
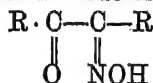


Fig. 28.

gemessen, die schon früher von Hantzsch²⁾ unter dem Gesichtspunkte der Pseudosäurentheorie untersucht worden sind. Die Dioxime:



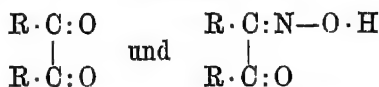
z. B. Diacetyldioxim (Nr. 2, Fig. 26) sind farblos und zeigen nur kontinuierliche Absorption. Die Monoxime



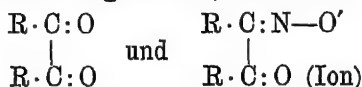
1) Journ. Chem. Soc. 89, 966, 1906.

2) Vgl. S. 149 dieses Buches.

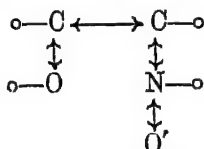
und verwandten Verbindungen sind in neutraler Lösung farblos und absorbieren sämtlich kontinuierlich; ihre alkalischen Lösungen sind jedoch gelb. Die Schwingungskurve dieser Lösungen, z. B. des Natriumsalzes des Isonitrosomalonsäureesters $(\text{COOC}_2\text{H}_5)\text{C}(\text{NOH})\text{CO}\cdot\text{OC}_2\text{H}_5$ zeigt zunächst ein Band im Ultraviolett, bei etwa 3500, was vielleicht durch die Atomgruppierung $\text{R}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}$ zustande kommt, während die selektive Absorption im Blau (und Ultraviolett) durch die Gruppierung $\text{R}\cdot\text{C}:\text{O}\cdot\text{C}(\text{NO}')$ hervorgerufen wird¹⁾. Die Tatsache, daß



spektralchemisch nicht vergleichbar, wohl aber:



hinsichtlich der Absorptionsverhältnisse vergleichbar sind, läßt sich vielleicht durch die Annahme plausibel machen, daß der primäre Effekt der Salzbildung ein bathochromer ist, der somit (wie bei den Phenolen) in einer Lockerung der Elektronen in dem System:



besteht, ohne daß man nötig hat, primär eine Umlagerung bei der Salzbildung anzunehmen²⁾.

Es wurden von Baly sodann noch folgende Verbindungen sowohl in neutraler, als auch in alkalischer Lösung untersucht:

Isonitrosoacetone: $\text{CH}(\text{NOH})\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$,

Isonitrosomethylacetone: $\text{CH}_3\text{C}(\text{NOH})\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3$,

Isonitrosoacetessigester: $\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{C}(\text{NOH})\text{COOC}_2\text{H}_5$,

Isonitrosoessigsäure: $\text{H}\cdot(\text{CNOH})\text{COOH}$,

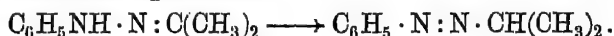
1) Diese Erklärung scheint mir gerade vom Standpunkt der Elektronentheorie (vgl. die weiteren Bemerkungen oben) stichhaltiger als die von Baly und Stewart gegebene.

2) Bei gewissen Isonitrosoketonsalzen ist man jedoch gezwungen, eine von der Wasserstoffverbindung abweichende Konstitution anzunehmen; derartige Fälle sind später S. 160 ff. zu besprechen.

Isonitrosomalonester: $\text{COOC}_2\text{H}_5\text{C}(\text{NOH})\text{CO} \cdot \text{OC}_2\text{H}_5$,

Isonitrosokampfer: $\text{C}_8\text{H}_{14} \begin{array}{l} \diagup \text{CO} \\ \diagdown \text{C: NOH} \end{array}$

Ferner studierten Baly und W.B. Tuck¹⁾ Phenylhydrazone einfacher Aldehyde und Ketone. Die Phenylhydrazone des Acetaldehyds, Propionaldehyds, Acetons, Diäthylketons, Acetophenons gehen durch Belichtung unter Farbänderung in die isomeren Azokörper über



Die Phenylmethylhydrazone, z. B. $\text{C}_6\text{H}_5\text{NCH}_3 \cdot \text{N} : \text{C} \cdot \text{H} \cdot \text{CH}_3$, sind lichtbeständig, da eine analoge Umlagerung ausgeschlossen ist. Die auf spektroskopischem Wege elegant nachweisbare Umwandlung wird durch Essigsäure verzögert. Ganz analog verhalten sich substituierte Hydrazone, z. B. Acetaldehyd-p-Bromphenylhydrazon,



dessen farblose Lösung in Alkohol bei Belichtung gelb wird und nun in die entsprechende Azoverbindung übergegangen ist.

Außerdem wurden noch Phenylhydrazin, Phenylmethylhydrazin und Bromphenylhydrazin in neutraler und saurer Lösung untersucht.

Baly hat dann in Gemeinschaft mit Tuck, Marsden und Gazdar²⁾ die Untersuchungen auf Hydrazone und Osazone von Diketonen:



ausgedehnt.

Aus den Entwicklungen der letzten Kapitel folgt somit, daß nur die an Kohlenstoff bzw. an Alkyle gebundene Doppelcarbonylgruppe Absorption im Sichtbaren hervorrufen kann und daß allgemein der Ersatz des Sauerstoffatoms durch die Isonitrosogruppe hypsochrom wirkt. Ob auch die Einführung von Amino- und Hydroxylgruppen in das Chromogen $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$ wie bei

1) Journ. Chem. Soc. 89, 982, 1906.

2) Journ. Chem. Soc. 91, 1572, 1907.

anderen Absorptionszentren bathochrom wirkt, ist eine Frage von gewisser Bedeutung, die sich durch die Untersuchung der noch unbekannten bzw. wenig erforschten Verbindungen Amino- und Oxydiacetyl $\text{NH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$ und $\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$ lösen ließe; auch würde es einiges Interesse bieten, die Amino- und Oxyderivate des Acetons in gleicher Richtung spektroskopisch zu untersuchen.

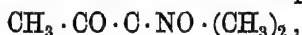
Es muß überraschen, daß gewisse Verbindungen, die die Doppelcarbonylgruppe enthalten, völlig farblos sind¹⁾; hierzu gehören die Oxalsäure, ihre Salze, Ester und Amide: $\text{HO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{OH}$, $\text{NH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2$ usw. Diese Verbindungen absorbieren nur im äußersten Ultraviolett und enthalten demnach keine oder äußerst wenig gelockerte Valenzelektronen.

15. Aliphatische Nitro- und Nitrosoverbindungen

sind von Baly und Desch²⁾ sowie von E. P. Hedley³⁾ untersucht. Nitromethan und Nitroäthan besitzen in 0,1 n alkoholischer Lösung wenig ausgesprochene Bänder bei 3600; erwähnenswert ist der beträchtliche Einfluß der Nitrogruppe im Nitrostyrol $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{NO}_2$, das wesentlich stärker absorbiert als der Kohlenwasserstoff und ein Band bei 3400 besitzt.

Nitramid, $\text{NO}_2 \cdot \text{NH}_2$, absorbiert kontinuierlich, während Methylnitramid $\text{NO}_2 \cdot \text{NHCH}_3$ ein deutliches Absorptionsband besitzt; vielleicht deutet dieser Unterschied auf eine konstitutive Verschiedenheit hin.

Als Repräsentant einer aliphatischen Nitrosoverbindung untersuchten Baly und Desch tert. Nitrosoisopropylaceton



das in Lösungen in einer farblosen, bimolekularen und einer blauen, monomolekularen Form existiert.

Die Nitrosamine $(\text{CH}_3)_2\text{N} \cdot \text{NO}$ und $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{N} \cdot \text{NO}$ besitzen tiefe Bänder bei 2900.

Von sonstigen Verbindungen wurden untersucht:

Nitrourethan, $\text{NO}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{COOC}_2\text{H}_5$ und Nitrocarbamid, $\text{NO}_2\text{NH} \cdot \text{CONH}_2$, die als solche kontinuierlich, als Salze selektiv absorbieren; ferner:

Nitroguanidin, $\text{NH} : \text{C}(\text{NH}_2)\text{NH} \cdot \text{NO}_2$,

1) Vgl. H. Kauffmann, Auxochrome.

2) Journ. Chem. Soc. 98, 1747, 1908.

3) Berl. Ber. 41, 1195.

Nitrosobutan, $(\text{CH}_3)_3\text{C} \cdot \text{NO}$,
 Nitrosourethan, $\text{C}_2\text{H}_5\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{OH}$,
 Nitrite, $\text{Ba}(\text{NO}_2)_2$, $\text{Na}(\text{NO}_2)$ (selektiv),
 Amylnitrit, $\text{C}_6\text{H}_{11} \cdot \text{NO}_2$ (selektiv¹⁾),
 Phenylmethylnitrosamin, $\text{C}_6\text{H}_5\text{N} \cdot \text{CH}_3 \cdot (\text{NO})$.

16. Aliphatische Jodverbindungen.

Wie Crymble und Stewart²⁾, sowie Ley und v. Engelhardt³⁾ unabhängig voneinander fanden, absorbieren auch aliphatische Jodverbindungen, wie CH_3J , $\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$, $\text{C}_3\text{H}_7\text{J}$, ausgesprochen selektiv; der Boden des Bandes liegt bei 3950. Diese Tatsache ist beachtenswert, weil Jodion, z. B. Kaliumjodidlösungen, nur kontinuierliche Absorption zeigen. In der Reihe: $\text{CH}_3 \cdot \text{J}$, $\text{J} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{J}$, $\text{C} \cdot \text{J}_3 \cdot \text{H}$ findet man die Absorption nach Rot verschoben. Das gelbe Jodoform absorbiert im Blau und Violett, während Tetra-jodmethan, CJ_4 , eine äußerst zersetzliche Verbindung, bekanntlich rubinrote Farbe aufweist. Dem an Kohlenstoff gebundenen Jod kommen demnach ausgesprochen chromophore Eigenschaften zu; wir müssen somit annehmen, daß im Jodatome gelockerte Elektronen vorhanden sind und können das Jod mit der Carbonylgruppe bzw. mit der Gruppe $\text{CO} \cdot \text{CH}_3$ vergleichen, die in Verbindung mit Alkylen ebenfalls selektive Absorption erzeugt. Es sind somit vergleichbar:

$\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$	$\text{J} - \text{J}$	sichtbare Absorption
$\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$	$\text{J} - \text{CH}_3$	} selektive Absorption im Ultraviolett
$\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$	$\text{J} - \text{C}_2\text{H}_5$	
$\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{H}$	$\text{J} - \text{H}$	
		kontinuierl. Absorption.

Der Ersatz eines Wasserstoffatoms im Jodmethyl durch die ungesättigte Carboxylgruppe übt keine hemmende Wirkung aus, Jodessigsäure sowie Salze derselben zeigen ebenfalls noch ein Band. Dagegen ist bei Jodcyan, $\text{J} \cdot \text{CN}$, die selektive Absorption verschwunden, die alkoholische Lösung dieses Stoffes absorbiert nur kontinuierlich⁴⁾, was zweifellos dem ungesättigten

1) Sowohl Salze als Ester der salpetrigen Säure absorbieren selektiv. NO_2' absorbiert wesentlich stärker als NO_3' (Schaefer, Ztschr. f. wiss. Phot. 8, 212). Alkylnitrate zeigen zum Unterschied von den Nitriten nur kontinuierliche Absorption.

2) Berl. Ber. 48, 1183.

3) Ztschr. phys. Chem. 74, 37.

4) Ley u. v. Engelhardt, unveröff. Beobachtung.

Charakter der Cyangruppe zuzuschreiben ist, da dieser selbst nur geringe Absorption im äußersten Ultraviolett zukommt.

17. Derivate des Kampfers.

Von verschiedenen Forschern sind neuerdings Verbindungen der Kampfergruppe eingehend untersucht worden; es seien hier einige wichtigere Arbeiten aufgeführt:

Hartley, Journ. Chem. Soc. **93**, 951; Baly, Marsden und Stewart ebenda **89**, 966.

Th. M. Lowry und C. H. Desch **95**, 807, Halogen-, Methyl- und Nitroverbindungen des K.

Lowry, Desch und Southgate ebenda, **97**, 899, 905, Oxy-methylenkampfer, Kampfocarbonsäurederivate.

Die Ester der Kampfocarbonsäure sind Analoga des Acetessigesters und zeigen ähnliche Tautomerieerscheinungen; die spektroskopische Untersuchung jener Verbindungen ergab ebenfalls, daß die Bildung eines Absorptionsstreifens von einer möglichen Isomerisierung unabhängig ist¹⁾.

18. Liste einiger Verbindungen mit kontinuierlicher Absorption.

Für manche Zwecke dürfte es erwünscht sein, eine Liste der Verbindungen einsehen zu können, die lediglich kontinuierlich absorbieren; es möge deshalb das von Hartley²⁾ aufgestellte Verzeichnis hier Platz finden, das auf Grund neuerer Beobachtungen ergänzt wurde.

Acetaldoxim, $\text{CH}_3\text{CH}(\text{:NOH})$

Acetoxim, $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{:NOH})$

Acetylen, C_2H_2

Äthylamin, $\text{NH}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$

Äthylen, C_2H_4

Äthylenchlorid, -bromid

$\text{C}_2\text{H}_4\text{Cl}_2$, $\text{C}_2\text{H}_4\text{Br}_2$

Äthylencyanid, $\text{C}_2\text{H}_5(\text{CN})_2$

Äthylalkohol, $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$

Äthylformiat bis Äthyl-

valerianat, $\text{HCO}_2\text{C}_2\text{H}_5$ bis

$\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2 \cdot \text{C}_2\text{H}_5$

Alanin, $\text{C}_3\text{H}_7\text{O}_2\text{N}$

Alantoin, $\text{C}_4\text{H}_6\text{N}_4\text{O}_3$

Alloxan, $\text{C}_4\text{H}_2\text{O}_4\text{N}_2$

Allylalkohol, $\text{C}_3\text{H}_5\text{OH}$

Ameisensäure, HCOOH und

Salze

Ammoniumhydroxyd, NH_4OH

Amylen, C_5H_{10}

1) Die letzte sehr wichtige Arbeit von Lowry, Desch und Southgate konnte in diesem Buche nicht mehr berücksichtigt werden.

2) Brit. Ass. Rep. 1901, S. 208.

Amylacetat, $\text{CH}_3\text{CO}_2\text{C}_5\text{H}_{10}$
 Amylalkohol, $\text{C}_5\text{H}_{11} \cdot \text{OH}$
 Amylformiat bis Amylbutyrat
 Atropin, $\text{C}_{17}\text{H}_{25}\text{O}_3\text{N}$
 Benzolhexachlorid, $\text{C}_6\text{H}_6\text{Cl}_6$
 Biuret, $\text{C}_2\text{H}_5\text{N}_3\text{O}_3$
 Buttersäure, $\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$
 Na-Salz, Ba-Salz ders., sowie
 analoge Verbindungen der
 iso-Reihe
 Caffein, $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{N}_4\text{O}_2$
 Cevadin
 Chloroform, CHCl_3
 Cyan, C_2N_2
 Cyanursäure, $\text{C}_3\text{N}_3\text{O}_3\text{H}_3$
 iso-Cyanursäuremethylester
 Cyanurchlorid, $\text{C}_3\text{N}_3\text{Cl}_3$
 Diastase
 Diäthylamin, $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{N}_4$
 Digitalin, $\text{C}_{20}\text{H}_{46}\text{O}_{12}$
 Diketoexamethylen,
 $(\text{CO})_2(\text{CH}_2)_4$
 Dimethylamin, $(\text{CH}_3)_2\text{NH}$
 Essigsäure und Homologe, sowie
 Na- und Ba-Salze
 Fumarsäure $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$
 Furfuraldehyd, $\text{C}_4\text{H}_3\text{O} \cdot \text{CHO}$
 Furfuran, $(\text{CH})_4\text{O}$
 Gelatine
 Glyzerin, $\text{C}_3\text{H}_5(\text{OH})_3$
 Glykol, $\text{C}_2\text{H}_4(\text{OH})_2$
 Harnstoff, $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$
 Heptan, C_7H_{16}
 Hexamethylen, C_6H_{12}
 Hexan, C_6H_{14}

Hippursäure, $\text{C}_9\text{H}_9\text{NO}_5$
 Hydroxylaminchlorhydrat,
 NH_2OHHCl
 Hyoscyamin, $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_8$
 Invertase
 Isopren, C_5H_8
 Leucin, $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NO}_2$
 Maleinsäure $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$
 Melamin, $\text{C}_3\text{N}_3(\text{NH}_2)_3$
 Methylamin und -chlorhydrat,
 CH_3NH_2
 Methylformiat und Homologe,
 z. B. $\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2\text{CH}_3$
 Narcein, $\text{C}_{23}\text{H}_{27}\text{NO}_3$
 Nikotin, $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2$
 Octan, C_8H_{18}
 Octylalkohol, $\text{C}_8\text{H}_{17}\text{OH}$
 Oxalsäure, $(\text{COOH})_2$
 Pikrotoxin, $\text{C}_{30}\text{H}_{34}\text{O}_{13}$
 Pikrylchlorid, $\text{C}_6\text{H}_2\text{Cl}(\text{NO}_2)_3$
 Piperidin, $\text{C}_5\text{H}_{10} \cdot \text{NH}$
 Propylformiat und Homologe,
 z. B. $\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2\text{C}_3\text{H}_7$
 Pyromuconsäure, $\text{C}_4\text{H}_3\text{O}_2 \cdot \text{COOH}$
 Pyrrol, $(\text{CH})_4\text{NH}$
 Serin, $\text{C}_3\text{H}_2\text{NO}_3$
 Thiophen, $(\text{CH})_4\text{S}$
 Traubensäure $(\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6)_2$
 Triäthylamin, $(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{N}$
 Triäthylmelamin,
 $\text{C}_3\text{N}_6\text{H}_3(\text{C}_2\text{H}_5)_3$
 Trimethylamin, $(\text{CH}_3)_3\text{N}$
 Trinitrobenzol, $\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_3$
 Weinsäure, $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$

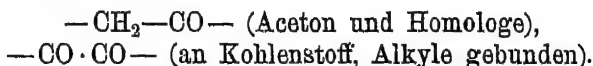
Durch rein praktische Zwecke veranlaßt wurde eine große
 Untersuchung Hartleys über Absorptionsspektren von Alkaloiden.
 Diese Untersuchungen haben manche wichtige Einblicke in die
 Konstitution einiger dieser Verbindungen gestattet. Im allgemeinen

dürften diese Stoffe jedoch bei ihrer komplizierten Zusammensetzung vorläufig kein geeignetes Material für das Studium der Beziehungen zwischen Farbe und Konstitution abgeben. Es sei deshalb auf die Arbeiten Hartleys und seiner Schüler¹⁾ verwiesen, die auch in Kaysers Handbuch referiert sind²⁾.

X. Allgemeines über die optische Wirkung der Substituenten. Konstitutionsbestimmung auf Grund spektraler Beziehungen,

a) Aliphatische Verbindungen.

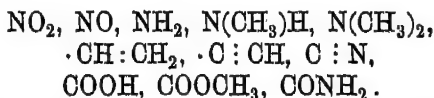
Die im allgemeinen kontinuierliche Absorption der aliphatischen Verbindungen wird in der Regel zu einer selektiven bei Anwesenheit chromophorer Gruppen, von denen besonders folgende hervorgehoben werden sollen:



b) Aromatische Verbindungen.

Gruppen, die die Absorption des Benzols sowie der aromatischen Kohlenwasserstoffe in den Mono- (und Bisubstitutions-) produkten nur unwesentlich verschieben, sind vor allem die Alkyle; bei den Halogenen, besonders Brom und Jod, ist in der Regel eine größere bathochrome Wirkung zu konstatieren.

Starke Verschiebung nach Rot bewirken die ungesättigten Gruppen, wie:



In der folgenden Fig. 29 sind die anfänglichen kontinuierlichen Absorptionen verschiedener einfacher Benzolderivate: (C_6H_6), $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{CN}$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOK}$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{ONa}$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$, $\text{C}_6\text{H}_5\text{NO}_2$ zusammengestellt; die Zahlen beziehen sich auf 0,1 norm. alkoholische Lösungen (nur $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$ und $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOK}$ kamen in ca. 10 Proz. Wasser enthaltendem Alkohol zur Untersuchung). Die Kurven geben somit einen gewissen Überblick über

1) W. N. Hartley, Phil. Trans. 171, II, 471; Dobbie u. Lander, Trans. Chem. Soc. 83, 595, 605, 1903. Artikel: Practical application of spectrum analysis in Thorpes dictionary of applied chemistry, S. 536. Hartley, Proc. Chem. Soc. 19, 122, 1903.

2) Band 3, 209–225.

die Größe der bathochromen Wirkungen, die den einzelnen Gruppen eigen sind¹⁾.

Bei Anwesenheit zweier Gruppen addieren sich in der Regel die Effekte, doch kommt hier noch die gegenseitige Stellung der Gruppen im Benzolkern in Frage. Häufig wird durch die Gegenwart zweier bathochromer Gruppen Absorption im Sichtbaren hervorgerufen ($C_6H_4 \cdot NO_2 \cdot NH_2$, $C_6H_4 \cdot OH \cdot NO_2$, $C_6H_4 \cdot NH_2 \cdot COOH$). Auf Grund der obigen Kurventafel läßt sich auch erkennen, daß die Wirkung am stärksten sein muß bei gleichzeitiger Anwesenheit von Nitro- und Aminogruppe, da ersterer der größte bathochrome Effekt zukommt; in der Tat sind sämtliche drei Nitraniline

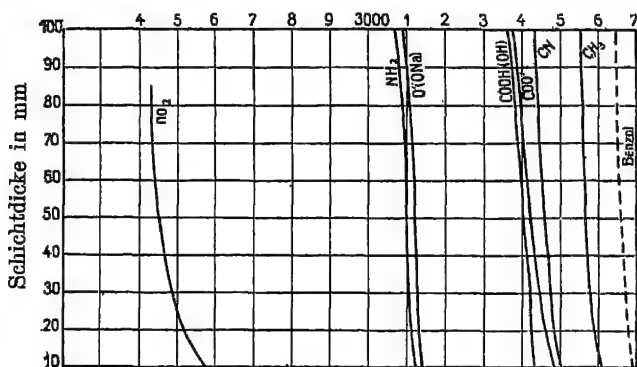


Fig. 29.

intensiv gelb. Bathochrom wirkt ferner Salzbildung bei den Phenolen, Naphtolen und verwandten Verbindungen: $-C \cdot OH \longrightarrow -C \cdot OMe$; dieser Effekt ist häufig ziemlich beträchtlich.

Hypsochrom wirkt Salzbildung bei Aminoverbindungen: $NH_2 \longrightarrow NH_2 \cdot HX$, sowie in der Regel bei den Carboxylverbindungen: $-COOH \longrightarrow -COOMe$,

vorausgesetzt, daß die Eigenabsorption von Me nicht in Betracht zu ziehen ist.

Gering ist ferner der optische Effekt der Alkylierung einer Carboxyl- oder einer an Kohlenstoff gebundenen Hydroxylgruppe; auch der Ersatz eines (oder mehrerer) an Stickstoff gebundenen Wasserstoffatoms durch Alkyle verändert die Absorptionskurve in

1) Man könnte daran denken, den bathochromen Effekt einer Gruppe zahlenmäßig auszudrücken, doch stellen sich hier wegen des verschiedenen Verlaufs der Absorptionskurven Schwierigkeiten ein.

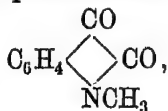
der Regel nicht beträchtlich, falls man sich auf die niederen Alkyle, Methyl oder Äthyl beschränkt, doch sind hier Ausnahmen bekannt.

Sodann gilt in der Regel der Satz, daß Substitution in Seitengruppen (z. B. der OH- bzw. NH_2 -Gruppe in $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$) keine großen Veränderungen in den Schwingungskurven bewirkt.

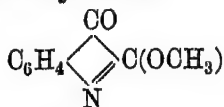
Auf Grund dieser Regelmäßigkeiten läßt sich das Absorptionsspektrum einer Verbindung im Ultraviolett bis zu einem gewissen Grade vorhersagen, und es ist klar, daß man in der Messung des Absorptionsspektrums (Schwingungskurve) ein vorzügliches Mittel zur Bestimmung der Konstitution einer organischen Verbindung besitzt. Dieser von Hartley begründeten Methode liegt (wie auch anderen physikochemischen Methoden der Konstitutionsbestimmung) die Annahme zugrunde, daß chemisch ähnliche Verbindungen ähnliche Absorptionsspektren geben. Von dieser verhältnismäßig wenig benutzten Methode sind zweifellos noch viele Erfolge zu erwarten. Im folgenden sollen zwei Beispiele gegeben werden.

1. Konstitution tautomerer Verbindungen.

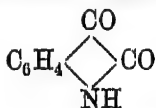
Nach Hartley¹⁾ läßt sich bisweilen die Konstitution tautomer reagierender Verbindungen, z. B. mit den Atomgruppierungen $-\text{CO} \cdot \text{NH}-$ oder $-\text{CO}-\text{CH}_2-$, dadurch ermitteln, daß man ihre Schwingungskurven mit denen der isomeren Ester $-(\text{C}:\text{O}) \cdot \text{NCH}_3$ und $\text{C}(\text{OCH}_3):\text{N}-$ bzw. $-\text{CO}-\text{CHCH}_3-$ und $-\text{C}(\text{OCH}_3):\text{CH}-$ vergleicht. So fand Hartley, daß die Schwingungskurve des Isatins mit der des Methylpseudoisatins:



nicht aber mit der des Methylisatins:



Ähnlichkeit aufweist und stellte so für Isatin die auch durch chemische Methoden begründete Laktamformel:



1) Journ. Chem. Soc., 77, 839, 1900; siehe auch Kayser, Handb. III, S. 206.

fest. Wie Fig. 30 erkennen läßt, hat sowohl Isatin als auch Methylpseudoisatin zwei Bänder, die hinsichtlich ihrer spektralen Lage nur wenig voneinander abweichen, während die Kurve des Methylisatins nur ein Band bei einer anderen Schwingungszahl besitzt. In analoger Weise wurde die Konstitution des Carbostyrils und ähnlicher Verbindungen ermittelt.

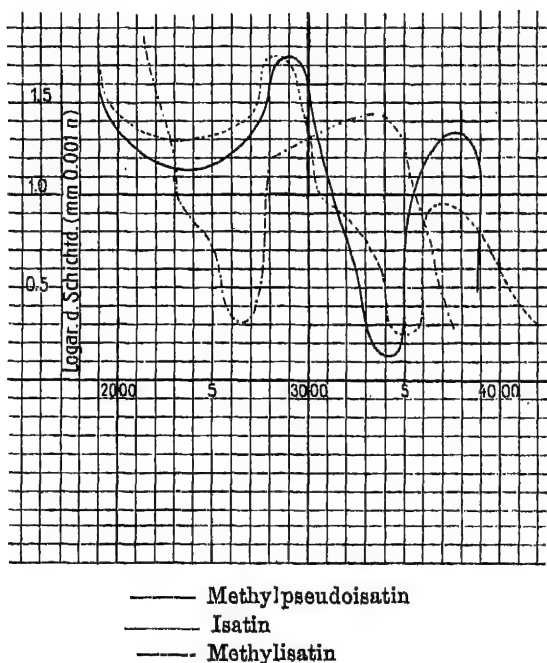


Fig. 30.

b) Konstitution aromatischer Aminosäuren.

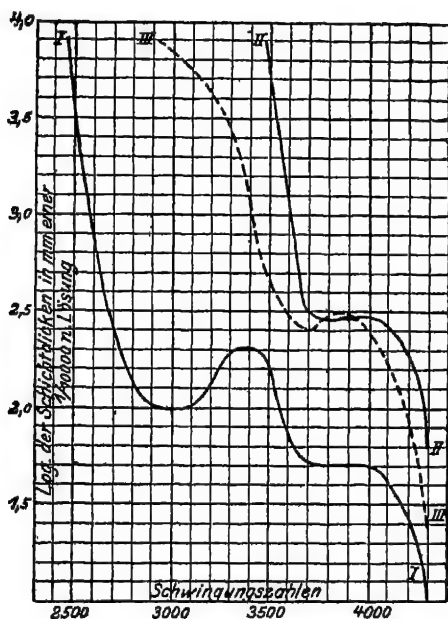
Nach der Untersuchung von Ley und Ulrich¹⁾ ist die Schwingungskurve des Phenyltrimethylammoniumchlorids fast identisch mit der des Anilinchlorhydrats: $C_6H_5 \cdot N(CH_3)_3Cl : C_6H_5NH_3 \cdot Cl$, ferner wird die Durchlässigkeit einer aromatischen Aminoverbindung auch durch „innere Salzbildung“ vergrößert; wie das Studium

1) Berl. Ber. 42, 3440.

der besonders von Willstätter untersuchten isomeren Dimethylan-
thranilsäuremethylester I und o-Benzbetain II zeigte



hat die kontinuierliche Absorption des Esters durch die Betain-
bildung eine sehr erhebliche Verschiebung nach Ultraviolett er-



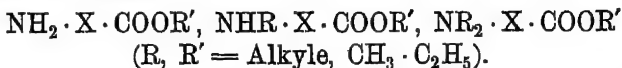
I. Dimethylantrhanilsäuremethylester
II. o-Benzbetain
III. Dimethylantrhanilsäure

Fig. 31.

fahren (s. Fig. 31), gleichzeitig tritt die selektive Absorption beim
Betain mehr zurück. Auf Grund dieser Regelmäßigkeit wird man
imstande sein, spektralchemisch festzustellen, ob einer aromatischen
Aminosäure eine „offene“ oder „geschlossene“ Konstitution zukommt,
und zwar durch Vergleich der Absorptionsspektren der Säuren:



mit denen der Ester:



Besitzen Ester und Säure gleiches Spektrum, so ist für letztere die offene Struktur wahrscheinlich; ist eine Differenz vorhanden, derartig, daß die Säure durchlässiger ist als der Ester, so liegt in der Säure ein inneres Salz vor; sie ist betainartig konstituiert.

So fanden genannte Autoren, daß die Anilinoessigsäure und ihr Äthylester:



isospektral sind, das gleiche wurde für Monomethylantranilsäure und den Methylester:



beobachtet; während Dimethylantranilsäure und ihr Ester, wie Fig. 31 zeigt, typisch heterospektral sind; damit ist aber eine konstitutive Verschiedenheit der Mono- und Dimethylantranilsäure erwiesen, derartig, daß letzterer eine betainartige Struktur zukommt, was auch durch Messungen auf elektrochemischem Gebiete bestätigt wird¹⁾.

XI. Beziehungen zwischen Absorptions- und Fluoreszenzerscheinungen im Ultraviolett.

Es erübrigt, jetzt noch eine häufige Begleiterscheinung der Absorption und ihre Beziehungen zur Farbe zu erwähnen, nämlich die Fluoreszenz, da neuerdings viele aus Absorptionserscheinungen gezogenen Schlüsse durch das Studium der Fluoreszenzphänomene eine willkommene Ergänzung erfahren haben und von diesen Erscheinungen an und für sich wertvolle Aufklärungen über Konstitutionsfragen zu erwarten sind.

Da die Fundamentalerscheinungen hier in der Regel weniger bekannt zu sein pflegen, so sei auf diese etwas näher eingegangen.

Die Fluoreszenz gehört wie die mit ihr verwandte Phosphoreszenz den Lumineszenzerscheinungen an, bei denen die Strahlungsvorgänge ohne entsprechende Temperatursteigerung vor sich gehen, und für die das Kirchhoffsche Gesetz von Absorption und Emission nicht strenge Gültigkeit hat. Fluoreszenz nennt man

1) Walker, Ztschr. phys. Chem. 57, 600.

die eigenartige Lichtemission, die gewisse Stoffe bei Beleuchtung mit einer starken Lichtquelle zeigen, und die sofort wieder verschwindet, falls die erregende Lichtquelle entfernt wird. Die Körper werden somit unter dem Einfluß des Lichtfeldes gewissermaßen selbstleuchtend. Zur Beobachtung der Erscheinung sichtbarer Fluoreszenz erzeugt man durch Sonnenlicht oder eine andere helle Lichtquelle mit Hilfe einer Sammellinse einen Strahlenkegel in der zu untersuchenden Substanz, z. B. einer Lösung. Ist letztere optisch leer, d. h. frei von schwebenden festen Teilchen, so ist bei Abwesenheit von Fluoreszenz der Strahlengang innerhalb des Körpers nicht zu beobachten. Bei fluoreszenzfähigen Stoffen hingegen geht von dem Strahlenkegel Licht bestimmter Farbe, das Fluoreszenzlicht, aus, das, wie viele Untersuchungen gezeigt haben, nicht polarisiert ist und sich dadurch von dem im optisch nicht leeren, d. h. trüben Medien auftretenden Opaleszenzlicht unterscheidet.

Charakteristisch für diese Strahlungsvorgänge ist, daß das in den fluoreszierenden Körper eindringende Licht nicht einfach absorbiert und in Wärme verwandelt, sondern teilweise als Licht von anderer Brechbarkeit abgegeben wird.

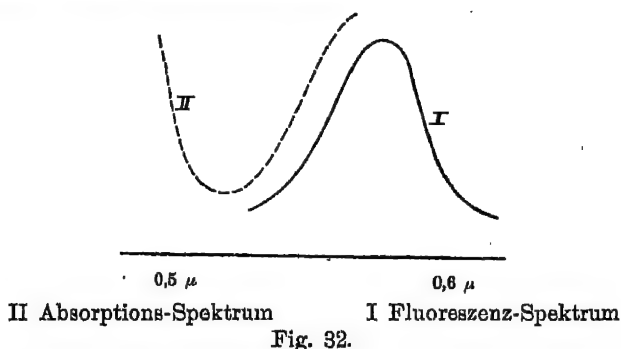
Eine genaue spektralanalytische Untersuchung ergab nun einen wichtigen Zusammenhang zwischen der Natur des erregenden und des ausgestrahlten Lichtes. Wie zahlreiche Versuche z. B. mit fluoreszierenden Lösungen gezeigt haben, sind es die stärker brechbaren Strahlen, die blauen, violetten und ultravioletten, die die Emission des Fluoreszenzlichtes bewirken, während die weniger brechbaren, z. B. gelben und roten Strahlen, die Erscheinung nicht hervorrufen. Diese Tatsache wurde schon von Stokes (1852) aufgefunden und nach ihm die Stokessche Regel benannt; wie spätere Untersuchungen erwiesen, ist sie jedoch nicht ohne Ausnahme, indem eine Reihe stark farbiger Stoffe häufig auch durch kurzwelligere Strahlen zur Fluoreszenz erregt werden kann als der Wellenlänge des ausgesandten Fluoreszenzlichtes entspricht. In der Regel handelt es sich bei der Erscheinung somit um eine Verwandlung der in den Stoff eindringenden Strahlen von großer Brechbarkeit in solche von geringerer Brechbarkeit.

Nun gilt die Regel, daß stets mit einer Fluoreszenz auch Absorption des Lichtes verknüpft ist. Nach Stark¹⁾ wird die Fluoreszenz bedingt durch Absorption in einem nach Rot zu ab-

1) Vergl. S. 76.

schattierten Bandenspektrum und allen fluoreszierenden Stoffen ist die Eigenschaft gemeinsam, typisch selektiv zu absorbieren, eine Regel, von der bis jetzt noch keine Ausnahme konstatiert ist.

Wird das Fluoreszenzlicht spektral zerlegt, so zeigen sich entweder eine oder mehrere Banden, die in der Regel bei einer bestimmten Wellenlänge ein Maximum der Intensität besitzen. Diesem Maximum entspricht ein Minimum der Absorptionskurve, d. h. in der Intensität des durch den Stoff unter ähnlichen Bedingungen hindurchgelassenen Lichtes, das zugleich gegenüber dem Fluoreszenzmaximum nach der Seite der kürzeren Wellen verschoben ist, wie beistehende Skizze Fig. 32 schematisch erläutern soll, wo auf den Ordinaten die Intensitäten des emittierten und absorbierten Lichtes aufgetragen sind.



In ähnlicher Weise wie die Absorption nicht auf dem verhältnismäßig kleinen, unserem Auge zugänglichen Teile des Spektrums beschränkt ist, werden wir auch bei der Fluoreszenz eine Ausdehnung zu beiden Seiten des sichtbaren Teils des Spektrums erwarten. Eine Fluoreszenz im Ultrarot ist auf Grund bestimmter Beobachtungen an Farbstoffen sehr wahrscheinlich. Eine ultraviolette Fluoreszenz ist zuerst von Stark beim Benzol aufgefunden. Es besteht jedoch kein prinzipieller Unterschied zwischen sichtbarer und ultravioletter Fluoreszenz, wie ein solcher auch für die Absorptionsphänomene nicht aufgestellt werden kann. Denn, wie die Untersuchung des Benzols, Naphtalins und Anthracens ergab, werden mit zunehmender Kondensation:



die Fluoreszenzbänder ganz allmählich verschoben, bis sie in das Sichtbare gelangen. Wie Fig. 33, sowie das Photogramm auf Tafel II zeigen, liegen die Fluoreszenzbänder des Benzols zum Teil weit im Ultraviolett (260 bis 310 $\mu\mu$), beim Naphtalin hat schon eine beträchtliche Verschiebung nach Rot stattgefunden (bis 360 $\mu\mu$), während beim Anthracen die Fluoreszenzbänder teilweise schon im Sichtbaren liegen (bis 450 $\mu\mu$).

Bei den nahen Beziehungen zwischen Fluoreszenz und Lichtabsorption war zu erwarten, daß erstere Eigenschaft auch in nahen Beziehungen zur chemischen Konstitution der Verbindungen stehen mußte. In der Tat ergaben die Untersuchungen über sichtbare Fluoreszenz, die allerdings in der Regel mehr einen rein qualitativen Charakter tragen, daß derartige Beziehungen existieren.

Wie die Chromophore die Farbe organischer Verbindungen bedingen, so sollte nach R. Meyer¹⁾ und andern²⁾ die Fluoreszenz durch die Anwesenheit ganz bestimmter Atomgruppen im Molekül der strahlungsfähigen Stoffe zustande kommen, die als Fluorophore bezeichnet werden. Als derartig wirkende Gruppen wurden gewisse sechsgliedrige, meist heterocyklische Ringe, wie der Pyron-, Azin-, Oxazin-, Thiazinring, sowie die im Anthracen, Akridin u. a. enthaltene Ringsysteme erkannt. Ferner wird hervorgehoben, daß das Vorhandensein des Fluorophors allein noch keine Fluoreszenz bedingt, daß sie erst dann zustande kommt, wenn die fluorophoren Gruppen zwischen andern dichtern Atomkomplexen gelagert sind.

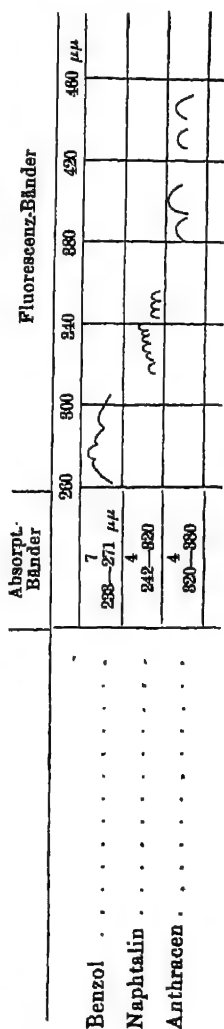


Fig. 33.

1) Zeitschr. f. phys. Chem. 24, 468 (1897).

2) H. Kauffmann, Die Beziehungen zwischen Fluoreszenz und chem. Konstitution (1906); ferner: Die Auxochrome (1907). Stuttgart, Verlag Enke.

Ähnlich sind die von H. Kauffmann¹⁾ entwickelten Ansichten. Für das Zustandekommen von Fluoreszenz ist in erster Linie das Vorhandensein eines „Luminophors“ erforderlich, d. h. einer Verbindung, die wohl durch Teslaströme und Radiumstrahlen, nicht aber durch Licht zur Emission angeregt werden kann. Derartige Luminophore sind in erster Linie der Benzolring in Verbindung mit den Auxochromen (z. B. der Hydroxylgruppe). Fluoreszenz tritt erst ein nach Einführung weiterer Gruppen, der Fluorogene (z. B. der Carboxylgruppe). Das Lumineszenzvermögen der Luminophore ist nach Kauffmann bedingt durch einen eigenartigen Zustand des Benzolringes, der besonders durch die Auxochrome zur Lumineszenz begünstigt wird²⁾.

So wertvoll auch die besprochenen Zusammenfassungen der Fluoreszenzphänomene sind, von zwingender Beweiskraft konnten sie so lange nicht sein, bis die Frage entschieden wurde, ob Verschwinden der Fluoreszenz durch Schwächung der Lichtemission überhaupt oder durch Verschiebung der Fluoreszenzbanden ins Ultraviolett hervorgerufen wird.

Deshalb ist die Entdeckung Starks, daß Benzol ultraviolette Fluoreszenz aufweist, und daß diese durch Einführung bestimmter Gruppen bis in das Gebiet des Sichtbaren verschoben werden kann, von entscheidender Bedeutung für die Beziehungen zwischen Fluoreszenz und chemischer Konstitution.

Nach seinen, sowie in Gemeinschaft mit R. Meyer, W. Steubing und anderen angestellten Versuchen³⁾ ist die Fluoreszenz als eine gemeinsame Eigenschaft vieler Benzolderivate festgestellt worden.

Da nun, wie zahlreiche Untersuchungen gelehrt haben, gerade das Absorptionsspektrum einer im Ultraviolett selektiv absorbierenden Verbindung sich chemischen Veränderungen im Molekül der absorbierenden Substanz gegenüber als besonders empfindlich erweist, so war zu erwarten, daß auch ähnliches für das ultraviolette Fluoreszenzspektrum gelten würde, was nach den genannten Arbeiten sowie einer Untersuchung von Ley und v. Engelhardt⁴⁾,

1) H. Kauffmann, Die Beziehungen zwischen Fluoreszenz und chemischer Konstitution (1906); ferner: Die Auxochrome (1907). Stuttgart, Verlag Enke.

2) Vergl. auch H. Ley, Zeitschr. f. angew. Chem. 21, 2027.

3) J. Stark, Phys. Zeitschr. 8, 81; J. Stark und R. Meyer, Phys. Zeitschr. 8, 250; J. Stark und W. Steubing, Phys. Zeitschr. 9, 481 und 661.

4) Zeitschr. f. phys. Chem. 74, 1; vergl. Berl. Ber. 41, 2088

sowie von Ley und Gräfe¹⁾ tatsächlich der Fall ist. Da nun für das ultraviolette Gebiet genauere Fluoreszenzmessungen vorliegen, und die Verhältnisse hier auch relativ einfacher zu sein scheinen, wollen wir uns in den folgenden Entwicklungen vorwiegend auf dieses Gebiet beschränken und betreffs der sehr zahlreichen, aber meist nur qualitativen Beobachtungen über sichtbare Fluoreszenz auf die wichtige Zusammenstellung von H. Kauffmann verweisen. Methodische Einzelheiten über die Deutung der Fluoreszenzspektren sowie deren Beobachtung sind in den genannten Arbeiten von Stark und seinen Mitarbeitern, sowie von Ley und v. Engelhardt mitgeteilt.

Einfluß der Substituenten auf die Fluoreszenz der cyklischen Kohlenwasserstoffe.

Beschränken wir uns hier, wo es nur auf die grundlegenden Beziehungen zwischen Absorption und Fluoreszenzerscheinungen ankommt, auf Monosubstitutionsprodukte und zwar zunächst auf solche des Benzols, so wird zunächst durch jede Substitution der Charakter der Benzolfluoreszenz geändert: die vier Bänder ziehen sich zu einem einzigen Bande von größerer Ausdehnung zusammen, gleichzeitig findet Verschiebung nach Rot statt. Gruppen, die derartig wirken, und das tun alle bisher untersuchten Substituenten, kann man bathoflore Gruppen nennen; es ist natürlich auch der Fall denkbar, daß eine bestehende Fluoreszenz durch Substitution nach kürzeren Wellen verschoben wird, derartige Gruppen sind als hypsoflore zu bezeichnen. Außer der Veränderung der spektralen Lage, d. h. der Fluoreszenzfarbe, verändert jede Substitution in der Regel auch die Intensitätsverteilung in der Fluoreszenzbande. Gruppen, die die Intensität vergrößern, mögen auxoflore, Gruppen, die die entgegengesetzte Wirkung ausüben, dimino-flore genannt werden.

Atomkomplexe, die eine bestehende Fluoreszenz am meisten beeinflussen und die sowohl eine bathoflore als auxoflore Wirkung ausüben, sind nun die auxochromen Amino- und Hydroxylgruppen, ferner die substituierten Komplexe wie $-\text{OCH}_3$, $-\text{NHCH}_3$, $-\text{NHCH}_2\text{H}_5$, $-\text{N}(\text{CH}_3)_2$ usw.; außerdem die Cyangruppe.

Die bathoflore Carboxylgruppe entfaltet im Benzolkern dimino-flore Eigenschaften.

1) Unveröff. Beobachtungen, vergl. auch Zeitschr. wiss. Photogr. 8, 294.

Nun besteht hinsichtlich der Wirkung der Gruppen ein wesentlicher Unterschied, der sich genügend durch ihre chemische Natur erklärt, und durch den wieder die Beziehungen zwischen Fluoreszenz und Absorption hervortreten: die Einführung gesättigter Gruppen wie der Alkyle verstärkt die Intensität der Fluoreszenz, diese wirken somit als auxoflore Gruppen, während die Lage der Benzolfluoreszenz nicht wesentlich beeinflusst wird. Die Halogene bewirken ebenfalls nur geringe Verschiebung der Fluoreszenz, gleichzeitig aber eine Schwächung der Intensität, die mit dem Atomgewicht des Halogens vom Fluor zum Jod zunimmt.

Wesentlich anders ist die Wirkung ungesättigter Gruppen, als solche müssen OH, OCH₃, NH₂, CN, CH:CH₂, die sämtlich auxoflor wirken, ferner die diminoflore Carboxylgruppe angesehen werden: in allen diesen Fällen werden Fluoreszenz- (und konform damit auch die Absorptions-) Banden wesentlich nach längeren Wellen verschoben.

Schließlich soll noch erwähnt werden, daß bei Anwesenheit mehrerer Substituenten häufig ein additives Verhalten beobachtet ist; gleichzeitige Anwesenheit mehrerer ungesättigter Gruppen kann allerdings Anomalien hervorrufen. Auf eine derartige Anomalie möge hier noch aufmerksam gemacht werden:

Die Nitrogruppe gehört, worauf schon R. Meyer¹⁾ und H. Kauffmann²⁾ aufmerksam machten, zu den Gruppen, die bei Einführung in ein fluoreszierendes System (z. B. aromatischen Kohlenwasserstoff) im allgemeinen die Fluoreszenz vernichten, was wohl mit den chromophoren Eigenschaften dieser Gruppe zusammenhängt; Nitrobenzol, Nitrotoluol u. a. zeigen keine Spur ultravioletter Fluoreszenz. Ebenso wirken NO₂-haltige Gruppen wie die Pikrylgruppe: C₆H₂(NO₂)₃. Um so auffälliger ist die Tatsache, daß es Nitroverbindungen gibt, die selbst im Sichtbaren äußerst starke Fluoreszenz aufweisen, wie Pikrylbiquanid³⁾ und ähnliche Verbindungen, ferner m-Nitrodimethylanilin⁴⁾.

Es liegt nahe, derartige Effekte durch das Zusammenwirken der Nitrogruppe und der anderen (meist Amino-)Gruppe im Molekül durch Absättigung von Residualaffinitäten zu erklären, und es ist zu erwarten, daß man durch Untersuchung derartiger unerwarteter

1) Zeitschr. f. phys. Chem. 24, 481.

2) Fluoreszenz usw. S. 80.

3) H. Ley und F. Müller, Berl. Ber. 41, 1687.

4) H. Kauffmann, Berl. Ber. 40, 2341; 41, 4396.

Fluoreszenzen bei Nitroverbindungen die Affinitätsäußerungen ungesättigter Gruppen weiter erfolgreich wird studieren können¹⁾.

Es erscheint noch der Hinweis wichtig, daß das dem Benzol chemisch nahe stehende Pyridin sowohl als solches als auch in Form des Chlorhydrats keine Spur von ultravioletter Fluoreszenz aufweist²⁾; vielleicht deutet diese Tatsache darauf hin, daß durch den Einbau des Stickstoffatoms das Molekül elektroatomistisch eine wesentliche Veränderung erlitten hat.

Die Fluoreszenzphänomene bei

Naphtalin und Derivaten

bieten teils analoge, teils in gewisser Beziehung neuartige Erscheinungen, die in dem eigenartigen Ringsysteme des Kohlenwasserstoffs und seiner fast linienartigen (schmalbandigen) Fluoreszenz³⁾ begründet sind, wie durch eine neuere Untersuchung von Ley und Gräfe⁴⁾ gefunden wurde. Gesättigte Substituenten wie Alkyle und Chlor bringen nur geringe Verschiebungen der Fluoreszenz nach Rot hervor, zum Unterschied vom Benzol treten aber auch einzelne der schmalen Banden auf.

Die auxochromen Amino- und Hydroxylgruppen haben jedoch die gleiche Wirkung wie bei Benzol: die Fluoreszenz ist gegenüber der des Kohlenwasserstoffs in den Naphtylaminen und Naphtolen stark nach Rot verschoben, gleichzeitig tritt nur eine einzige breite Bande auf.

In fast allen Fällen ist auch ein typischer Unterschied zwischen α - und β -Verbindungen hinsichtlich der Fluoreszenz zu beobachten, wie ja auch ein derartiger Unterschied bei den Absorptionskurven bestand⁵⁾; in der Regel fluoresziert die β -Verbindung intensiver als die α -Verbindung.

Einfluß von Salzbildungen auf einige Fluoreszenzerscheinungen.

In einigen Fällen bewirkt Salzbildung, z. B. bei aromatischen Aminen, Carbonsäuren, Phenolen, allgemein:

1) Vergl. S. 55.

2) Stark, Phys. Zeitschr. 9, 661; Ley und v. Engelhardt, Zeitschr. phys. Chem. 74, 59.

3) Das Photogramm der Fluoreszenzbanden des Naphtalins auf Tafel II.

4) l. c.

5) Vergl. S. 108 dieses Buches.

- a) $R - NH_2 \longrightarrow R - NH_3Cl$,
 b) $R - X - OH \longrightarrow R - X - O - Me(Na, K)$ [$R = C_6H_5, C_{10}H_7$],
 c) $R - OH \longrightarrow R - O - Me(Na, K)$,

typische Veränderungen der Fluoreszenzerscheinungen, die in der Regel zu Änderungen im Absorptionsspektrum parallel gehen, häufig jedoch viel augenscheinlicher als diese die Natur der durch die Salzbildung vor sich gehenden innermolekularen Veränderung erkennen lassen.

a) Hypsochromer Einfluß der Salzbildung bei aromatischen Aminen.

Durch Salzsäurezusatz wird die Anilinfluoreszenz stark geschwächt und bei genügendem Säurezusatz verschwindet das

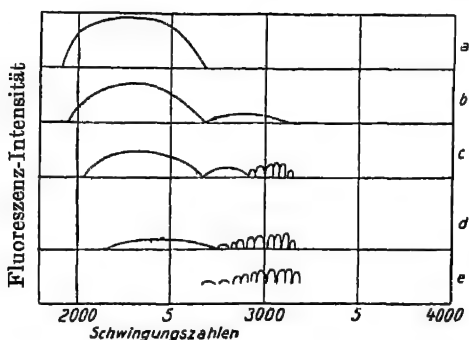


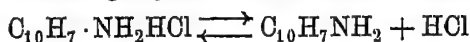
Fig. 34.

typische Fluoreszenzband vollständig; die Benzol-Fluoreszenz-Banden erscheinen jedoch bei den bisherigen Versuchsanordnungen nicht, wahrscheinlich infolge sehr geringer Intensität des emittierten Lichtes. Weit charakteristischer sind die Erscheinungen bei α -Naphthylamin (vergl. Fig. 34a—e). Auf Zusatz von Salzsäure zur alkoholischen Lösung des Amins beobachtet man folgendes¹⁾: Bei gleichen Molekülen von Säure und Base erfährt die breite Fluoreszenzbande des Amins (a) eine geringe Verschiebung nach Ultraviolett neben einer deutlichen Schwächung ihrer Intensität; außerdem tritt bei ca. 2700—3100 eine zweite Bande auf (b), die sich, wie Fig. 34c zeigt, auf Zusatz einer größeren Menge Salzsäure (1 Mol. Amin:

1) Die Lösung des α -Naphthylamins war 0,005 norm.; auf obigem Diagramm bedeuten die Ordinaten die aus der Schwärzung der photographischen Platte geschätzte Intensität der Fluoreszenz.

10 Mol. Säure) in mehrere Einzelbanden auflöst, während die erste Bande zwischen 2000 und 2700 eine weitere Intensitätsschwächung erlitten hat. Überwiegt die Säure noch mehr, so tritt die Aminbande noch mehr zurück, während zwischen 2750 und 3160 neun Banden zum Vorschein kommen (d), die nach Gestalt und Intensitätsverteilung identisch sind mit den Naphtalinbanden (e); charakteristisch ist, daß die Banden beim Chlorhydrat gegenüber denen beim Kohlenwasserstoff eine deutliche Verschiebung nach Rot erlitten haben.

Die allmähliche Schwächung der Intensität der breiten Fluoreszenzbande durch Säurezusatz hängt zweifellos mit der allmählichen Zurückdrängung der Hydrolyse des Chlorhydrats:



durch steigenden Säureüberschuß zusammen (vergleiche hierzu das Photogramm Tafel II¹⁾). Gleichzeitig mit dem Verschwinden jener Fluoreszenzbande tritt eine Verschiebung der Absorptionsbanden der aromatischen Amine nach Ultraviolett auf Säurezusatz ein.

b) Hypsochromer Einfluß der Salzbildung bei aromatischen Carbonsäuren.

Die an sich schwache Fluoreszenz der Benzoesäure erleidet eine weitere Schwächung beim Übergang in das Natriumsalz; sehr viel deutlicher sind die Erscheinungen wieder in der Naphtalinreihe, wo die Carbonsäuren wesentlich stärkere Fluoreszenz besitzen. Das breite Fluoreszenzband der α -Naphtoesäure wird durch Überschuß von Alkali völlig zum Verschwinden gebracht. Das gleiche trifft für die β -Säure zu; gleichzeitig treten aber hier in der Region, wo Naphtalin fluoresziert, vier Banden auf, denen bestimmte Bandengruppen des Kohlenwasserstoffs entsprechen, woraus mit Sicherheit zu schließen ist, daß mit der Salzbildung eine erheb-

1) Zum Verständnis des Photogramms sei bemerkt, daß die Erregung des Fluoreszenzlichtes durch die an ultravioletten Strahlen äußerst reiche Quecksilberbogenlampe (Quarzlampe) geschah. Das aus einer geeigneten Vorrichtung austretende Fluoreszenzlicht wird im Quarzspektrographen spektral zerlegt. Die auf der Platte und dem Photogramm erkennbaren Linien sind Hg-Linien, die durch Reflexion an den in der Flüssigkeit schwebenden Teilchen sichtbar geworden sind. Die Verschiebung der Banden ist deutlich zu erkennen, ebenso die beträchtlichen Intensitätsunterschiede zwischen dem freien Amin und dem Chlorhydrat. Es möge übrigens bemerkt werden, daß auf den Platten die Effekte weit deutlicher hervortreten als auf der Autotypie.

liche Zustandsänderung verknüpft ist, die der bei Salzbildung aromatischer Amine auftretenden zu vergleichen ist.

Parallel mit der Schwächung bzw. dem Verschwinden der Fluoreszenz tritt eine Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett ein, die auch bei Benzoesäure und Substitutionsprodukten vorhanden und hier verhältnismäßig wenig beachtet ist.

c) Bathochromer Einfluß der Salzbildung bei den Phenolen.

Die sehr starke Fluoreszenz der Phenole und Naphtole erleidet bei der Salzbildung mit Alkalien ebenfalls eine beträchtliche Abschwächung, die aber, wie besonders Versuche beim β -Naphtol erkennen lassen, einen durchaus anderen Charakter aufweist, als die unter b) und a) besprochenen Fluoreszenzerscheinungen. Durch Salzbildung wird die breite Fluoreszenzbande des β -Naphtol um ca. 300 Einheiten nach Rot verschoben, was der Verschiebung der Absorptionsbande des Naphtolnatriums gegenüber dem freien Naphtol entspricht; mit der Absorption des Fluoreszenzlichtes in der Absorptionsbande wird auch teilweise die Schwächung der Fluoreszenzintensität bei der Salzbildung zusammenhängen, doch wird auch bei großem Überschuß von Alkali die Fluoreszenz des Naphtols nicht völlig ausgelöscht.

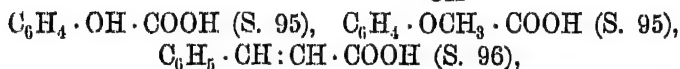
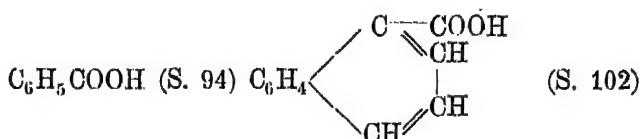
Somit weisen auch die Fluoreszenzerscheinungen darauf hin, daß die unter a) und b) besprochenen Salzbildungen in einem prinzipiellen Gegensatz zu der unter c) genannten stehen.

Auf Grund dieser Versuche ist aber auch die Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett bzw. nach Rot bei den unter a) bis c) behandelten Vorgängen letzten Endes auf eine Veränderung im Ringsystem, dem Absorptionszentrum, zurückzuführen.

Verweilen wir bei dem unter b) genannten Vorgange:



so wird durch die Salzbildung das von der Gruppe $-\text{X}-$ ausgehende Kraftliniensystem derartig verändert, daß die Bindung dieser Gruppe mit R dem Absorptionszentrum, ähnlich wie bei dem unter a) genannten Vorgange, geschwächt wird, was eine Verringerung der Lockerung der Elektronen im Absorptionszentrum bedeutet und von einer Verschiebung der Absorption nach Ultraviolett begleitet ist. Die hypsochromen Effekte bei den verschiedensten Salzbildungen:



ferner manche der komplizierteren S. 148 genannten Fälle der Salzbildung erscheinen somit unter einem gemeinsamen Gesichtspunkte. In allen diesen ist die für die Ionenbildung wichtige Hydroxylgruppe von dem Absorptionszentrum durch eine oder mehrere Gruppen getrennt; bei dem unter c) genannten Falle in direkter Bindung mit R, was bei der Salzbildung den entgegengesetzten Effekt, innigere Verkettung von R mit O durch das Kraftliniensystem, zur Folge hat (vgl. die Figuren S. 72). Somit finden wir bei der Salzbildung der Phenole stets die Verschiebung der Absorption nach Rot; aber auch bei Nichtbenzolverbindungen, z. B. der Enolform des Acetessigesters (s. S. 111) dürfte der analoge Vorgang auf eine Vergrößerung der Lockerung der Elektronen zurückzuführen sein.

XII. Beziehungen zwischen Absorption und Molrefraktion.

Mit dem Auftreten von Farbvertiefung durch Einführung bathochromer Gruppen in Chromogene sind häufig gewisse Anomalien bei physikalischen Konstanten zu beobachten; von diesen soll hier die Molekularrefraktion und Dispersion genannt werden. Kauffmann¹⁾ hat das Verdienst, zuerst auf diese Zusammenhänge hingewiesen zu haben.

Unter Mol-Refraktion versteht man das Produkt aus spezifischer Refraktion und Molekulargewicht. Spezifische Refraktion ist eine Funktion des Brechungsexponenten und der Dichte des (flüssigen) Stoffes, die im wesentlichen nur von der chemischen Natur des Stoffes abhängig ist, aber nicht von zufälligen Erscheinungen der Temperatur usw. beeinflusst wird. Nach Lorenz und Lorentz gilt für die spezifische Refraktion die Formel:

$$s = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \frac{1}{d},$$

wo n den Brechungsexponenten für eine bestimmte Wellenlänge und die Dichte bedeutet:

1) Näheres s. die Auxochrome.

Die Mol.-Refraktion ist demnach:

$$M_s = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \cdot \frac{M}{d}.$$

Wie das Molekularvolumen, das mit der Molekularrefraktion theoretisch verknüpft ist, ist auch letztere Eigenschaft im großen und ganzen additiver Art, d. h. die Mol.-Refraktion einer Verbindung ist gleich der Summe der Atomrefraktionen, wobei zu berücksichtigen ist, daß den verschiedenartig gebundenen Atomen, z. B. dem Sauerstoff (Hydroxyl-Carbonyl-Sauerstoff), ferner dem Kohlenstoff (einfach und mehrfach gebundenem) verschiedene Werte der Atomrefraktionen zukommen. Eine ebenfalls additive Eigenschaft ist die Molekular-Dispersion einer Verbindung, d. h. die Differenz der Molekular-Refraktionen für die blaue und rote Wasserstofflinie:

$$\left(\frac{n_{\gamma}^2 - 1}{n_{\gamma}^2 + 2} - \frac{n_{\alpha}^2 - 1}{n_{\alpha}^2 + 2} \right) \frac{M}{d}.$$

In der folgenden von Brühl herrührenden Tabelle sind die Atomrefraktionen und Dispersionen einiger Elemente gegeben:

	Rote H-Linie	D-Linie	Blaue H-Linie	Atom- dispersion
Kohlenstoff (einfach gebunden) .	2,365	2,501	2,404	0,039
Wasserstoff	1,103	1,051	1,139	0,036
Hydroxylsauerstoff	1,506	1,521	1,525	0,019
Äthersauerstoff	1,655	1,683	1,667	0,012
Carbonylsauerstoff	2,328	2,287	2,414	0,086
Chlor	6,014	5,998	6,190	0,176
Brom	8,863	8,927	9,211	0,348
Jod	13,808	14,12	14,582	0,774
Äthylenbindung	1,836	1,707	1,859	0,23

Bei manchen Verbindungen zeigen sich Anomalien derart, daß die vermittels obiger Tabelle berechneten Werte der Mol.-Refraktionen und Dispersionen beträchtlich hinter den beobachteten zurückbleiben. Diese von Brühl¹⁾ als Exaltation bezeichnete Erscheinung ist häufig bei Verbindungen mit konjugierten Doppelbindungen beobachtet. Als Beispiele mögen genannt werden:

1) Berl. Ber. 40, 878, 1153; vgl. auch die neueren Arbeiten von Auwers, Berl. Ber. 43, 806.

	$M\alpha^1)$ ber.	$M\alpha$ beob.
Mesityloxyd: $(CH_3)_2C:CH:C:O\cdot CH_3$	29,39	30,13
Phoron: $(CH_3)_2C:CH:C:O\cdot CH:C(CH_3)_2$	42,73	45,39

Auch aromatische Verbindungen, in denen ein oder mehrere Kohlenstoffatome des Benzolringes direkt mit ungesättigten Gruppen verbunden sind, zeigen häufig größere Werte der Mol.-Refraktion und Dispersion; in manchen Fällen geht dann die Exaltation Hand in Hand mit einer auffälligen spektralen Veränderung d. h. bathochromen Wirkung der in den Benzolkern eingeführten Gruppen. Dies ist nach Kauffmann²⁾ der Fall beim Anilin und dessen Substitutionsprodukten. Wie der Vergleich der entsprechenden aliphatischen und aromatischen Amine wie CH_3NH_2 und $C_6H_5NH_2$, CH_3NHCH_3 und $C_6H_5NHCH_3$ usw. zeigt, muß bei den aromatischen Aminen die Atomrefraktion und Dispersion des Stickstoffs größer angenommen werden als bei den aliphatischen. Beträchtliche Exaltationen zeigen sich häufig bei der Salzbildung umlagerungsfähiger Stoffe, wie Brühl³⁾ beim Acetessigester, P. Th. Muller und Bauer⁴⁾ beim Isonitrosocyanessigester und Hantzsch und Meisenburg⁵⁾ bei Nitrophenol und ähnlichen Verbindungen beobachteten, wo in einigen, aber nicht allen Fällen die abnormen Werte der Mol.-Refraktion von einer stark bathochromen Wirkung der Salzbildung begleitet sind.

XIII. Speziellere Farbverhältnisse bei Salzbildungen.

In diesem Kapitel sollen Farbänderungen bei vorwiegend komplizierteren Verbindungen besprochen werden, die genetisch mit dem Vorgang der Salzbildung verknüpft sind, und die sich meistens, jedoch nicht immer im sichtbaren Gebiete abspielen, da sich, wie des öfteren erwähnt, die beiden Spektralgebiete nicht scharf trennen lassen.

Ehe derartige Fälle abgehandelt werden, sind einige Bemerkungen über

a) Farbkonstanz bei koordinativ gesättigten salzartigen Verbindungen am Platze.

Alle farbveränderlichen Stoffe, seien es anorganische wie Jod,

1) $M\alpha$ bedeutet die Mol.-Refraktion für die rote Wasserstofflinie.

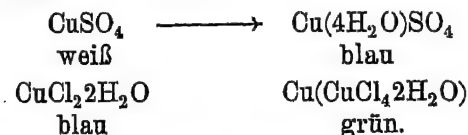
2) Auxochrome S. 54; s. auch O. Schmidt, Zeitschr. phys. Chem. 58, 513.

3) Berl. Ber. 87, 8943; 88, 220.

4) Bull. soc. chim. (3) 27, 1015, 1902.

5) Berl. Ber. 48, 95.

farbige Salze wie Kupferchlorid, oder organische wie Azobenzol, Chinone, Nitroverbindungen, sind ungesättigte Stoffe mit Elementen oder Atomgruppen, die noch Restbeträge von Valenz enthalten, vermöge deren sie imstande sind, andere Verbindungen, z. B. Moleküle des Lösungsmittels, zu addieren oder mit gleichen Molekülen zu Autokomplexen sich zu vereinigen. Bei derartigen Vorgängen ändert sich aber erfahrungsgemäß die Farbe in geringerem oder stärkerem Grade:



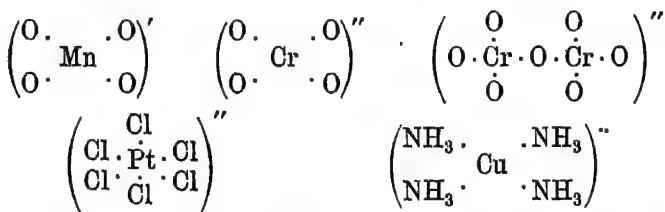
Im Gegensatz zu diesen ungesättigten Verbindungen sind, worauf Hantzsch¹⁾ hingewiesen hat, die im Sinne von A. Werners Theorie koordinativ gesättigten Verbindungen keiner oder nur sehr geringer Farbänderungen unterworfen und zwar bei allen Reaktionen und unter allen Umständen, bei denen der koordinativ gesättigte Komplex chemisch nicht verändert wird. So ist nach Ostwald die Farbe der Permanganate MnO_4Me unabhängig von der Natur des farblosen Metalls Me, desgleichen die der Chromate und Bichromate, die Lichtabsorption der Cuprammonsalze $\text{Cu(4NH}_3\text{)X}_2$ unabhängig von dem farblosen Anion X. Andererseits bringen häufig geringe Veränderungen innerhalb eines Komplexes sehr beträchtliche Farbänderungen hervor, wie besonders die Untersuchungen Jörgensens und Werners gezeigt haben:



Nach Hantzsch ist der optisch unveränderliche Bestandteil der farbigen Elektrolyte der Komplex, d. h. nach Werner das Metall samt seinen meist vier oder sechs durch Nebervalenzen gebundenen Gruppen. Bei Unveränderlichkeit des entweder als Anion oder Kation fungierenden Komplexes und Farblosigkeit des anderen Ions wird, wie in mehreren Fällen durch Messung des Absorptionsspektrums sowie der Extinktion nachgewiesen wird, das Absorptionsspektrum weder durch Lösungsmittel, noch durch

1) Berl. Ber. 41, 1216; vgl. besonders Donnan, Ztschr. phys. Chem. 58, 317; siehe ferner Hantzsch u. Clark, Ztschr. f. phys. Chem. 68, 367; Hantzsch u. Robertson, Berl. Ber. 42, 2135.

Ionisierung, noch durch Temperaturveränderung und Salzbildung geändert. Optisch unveränderlich sind z. B. folgende Komplexe:



Aus diesen Untersuchungen folgt somit, daß die Farbe durch den bloßen Vorgang der Ionisation nicht geändert wird, worauf übrigens schon früher mit Nachdruck von Kayser¹⁾ hingewiesen und zu welchem Schluß neuerdings auch Stark bei seinen Untersuchungen gekommen ist²⁾.

Spätere Messungen³⁾ ergaben allerdings auch bei Verbindungen, die gewöhnlich als koordinativ gesättigt angesehen werden, keine völlige optische Konstanz, z. B. wurde bei Chlorplatinwasserstoffsäure, Kaliumferrocyanid und einigen Cuprisalzen starker Säuren die schon früher erwähnte Verschiebung des Absorptionsspektrums nach Rot beobachtet. Ob diese durch Temperatur- oder Lösungsmiteleinflüsse bedingten Inkonstanzen letzten Endes auch chemischen Ursprungs sind und sich durch Reaktionen, wie Hydrolysen, Komplexsalzbildungen usw. erklären oder aber physikalisch gedeutet werden müssen, d. h. im Absorptionsmechanismus selbst begründet sind, wird sich zurzeit kaum entscheiden lassen.

b) Farbveränderlichkeit.

Im Gegensatz zu den soeben kurz behandelten anorganischen koordinativ gesättigten Verbindungen dürfte die Mehrzahl der organischen Stoffe als ungesättigt zu betrachten sein, wobei allerdings zu berücksichtigen ist, daß wir noch durchaus keine Methode kennen, den Grad des Gesättigtseins mit Sicherheit zu ermitteln.

Wir werden deshalb bei chemischen Eingriffen auf organische Verbindungen, z. B. bei der Salzbildung, stets eine mehr oder weniger große Veränderung der Farbe erwarten. Hier werden im wesentlichen drei Fälle zu unterscheiden sein:

1) Handbuch III, 112 ff.

2) Phys. Ztschr. 9, 86; Jahrb. d. Radioakt. u. Elektronik 5, 124.

3) Hantzsch, Ztschr. phys. Chem. 72, 362.

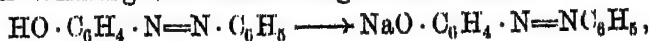
1. Die Farbänderung findet ohne intramolekulare Umlagerung statt (bathochromer und hypsochromer Einfluß der Salz-
bildung).
2. Die Farbänderung ist durch eine bei der Salzbildung statt-
findende Änderung des Solvatationsgrades (Hydratations-
grades) bedingt.
3. Die Farbänderung ist mit einer intramolekularen Umlagerung
verbunden oder es spielen intramolekulare Betätigungen
von Nebenvalenzen eine Rolle (in manchen Fällen werden
beide Ursachen vorhanden sein).
4. Die Farbänderung des Salzes ist auf Autokomplexsalz-
bildung zurückzuführen.

1. Bathochrome und hypsochrome Einflüsse der Salz- bildung

haben wir schon im Gebiete des Ultravioletten kennen gelernt und auch die möglichen Ursachen dafür diskutiert¹⁾. Auch im Sicht-
baren sind neuerdings Farbänderungen, z. B. bei Salzbildungen
bekannt geworden, die, worauf besonders von Kauffmann sowie
von Baly und Schaefer hingewiesen wurde, ihren Ursprung
einer feineren Veränderung in den Bindungsverhältnissen
im Molekül verdanken, die nicht in die Kategorie der Umlage-
rungen eingereiht werden dürfen und die sich am besten im Sinne
der Elektronentheorie plausibel machen lassen.

Im folgenden sollen einige Beispiele gegeben werden:

α) Oxyazobenzol, $\text{HO} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{N}=\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$. Wie besonders
Gorke²⁾ nachwies (mit Hilfe der Extinktionsmethode), findet bei
dem Übergange von Oxyazobenzol in sein Natriumsalz eine ziem-
lich beträchtliche Vertiefung der Farbe statt. Bei dieser Reaktion
vermutete Hantzsch zuerst eine Umlagerung im Sinne der Bil-
dung einer chinoid konstituierten Verbindung, jedoch ist eine solche
nach neueren Untersuchungen, besonders den eingehenden Arbeiten
von Auwers³⁾, ausgeschlossen, so daß wir es hier mit einer auxo-
chromen Wirkung von Salzbildung zu tun haben:



was übrigens an sich wahrscheinlich ist, wenn man berücksichtigt,

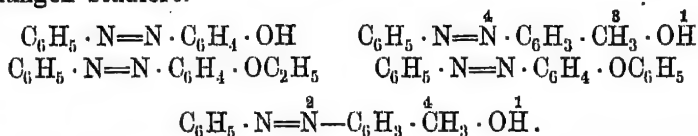
1) Vgl. S. 88 ff.

2) Berl. Ber. 41, 1157.

3) Lieb. Ann. 860, 11. Die Arbeit enthält eine Geschichte der Konsti-
tution der Oxyazokörper.

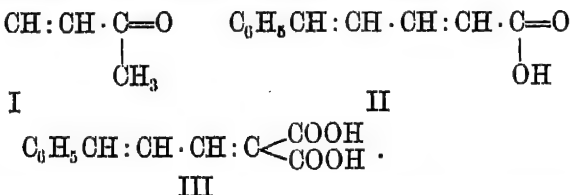
daß eine derartige auxochrome Wirkung schon beim Phenol \longrightarrow Phenolnatrium im Ultraviolett statthat (vgl. S. 88).

Eine eingehende spektroskopische Untersuchung der Oxyazokörper, die in neutraler saurer und alkalischer Lösung untersucht wurden, verdankt man Tuck¹⁾. Es wurden u. a. folgende Verbindungen studiert:



Die Schlußfolgerungen von Tuck werden allerdings von Auwers nicht anerkannt.

β) Ungesättigte Säure der Cinnamylidenreihe. Sehr charakteristische Farbänderungen, die nicht auf intramolekularer Umlagerung basieren, haben kürzlich Baly und K. Schaefer²⁾ bei gewissen ungesättigten Säuren näher studiert. Cinnamylidenacetone (I) besitzt ein Absorptionsband bei ca. 3130, das durch einen Vorgang zustande kommt, der sich zwischen der Carbonylgruppe und dem System konjugierter Doppelbindungen:



$\text{C}_6\text{H}_5 \text{CH} : \text{CH} \cdot \text{CH} : \text{CH}-$ abspielt. Bei der Cinnamylidenessigsäure II ist das Absorptionsband weiter nach Ultraviolett verschoben, weil in diesem Fall ein Teil der Residualaffinität der Carbonylgruppe durch das Hydroxyl in Anspruch genommen wird; eine weitere Verschiebung in gleicher Richtung findet auf Zusatz von Natronlauge zur Säure statt, in diesem Falle ist der Betrag der Carbonylgruppe an freier Affinität noch geringer, da der Zustand dieser Gruppe auch durch den der Hydroxylgruppe (Dissoziation) bestimmt wird. Noch auffälliger tritt dies bei der Cinnamylidenmalonsäure (III) zutage, eine intensiv gelbe Säure, die aber völlig farblose Alkalisalze liefert. Die Säure besitzt ein Ab-

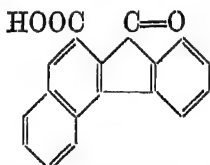
1) Journ. Chem. Soc. 91, 454, 1907; vgl. auch S. 157 dieses Buches.

2) Journ. Chem. Soc. 98, 1806.

sorptionsband bei ca. 3100, das durch Alkalizusatz bis ca. 3300 verschoben wird, ohne daß der Charakter der Kurve eine wesentliche Änderung erleidet. Je größer die Dissoziation infolge Salz- bildung, desto größer ist die Affinität des Hydroxylsauerstoffatoms und desto größer ist der Betrag an Affinität der Carbonylgruppe, die von dem Hydroxylsauerstoffatom mit Beschlag belegt wird, so daß natürlich die Carbonylgruppe dem konjugierten System weniger Affinität zur Verfügung stellen kann. Ähnliche Resultate wurden bei Benzylidenmalonsäure

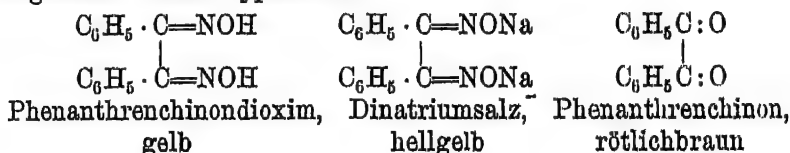
$C_6H_5CH:C \begin{smallmatrix} COOH \\ COOH \end{smallmatrix}$ und Zimtsäure $C_6H_5CH:CHCOOH$ erhalten.

γ) In die gleiche Kategorie scheinen auch die von Stobbe¹⁾ bzw. J. Schmidt²⁾ beobachteten Farbänderungen bei Chrysoketon- carbonsäure bzw. Phenanthrenchinondioxim und Fluorenonoxim durch Salz- bildung zu gehören, die in folgender Zusammenstellung enthalten sind:

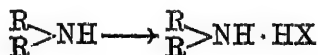


Chrysoketoncarbonsäure, freie Säure:
bordeauxrot; Na-Salz: gelborange³⁾.

Auch die starken organischen Basen, wie Piperidin, wirken in gleicher Weise hypsochrom.



Daß Salz- bildung bei farbigen Aminoverbindungen,

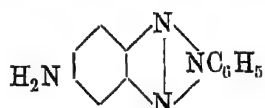


1) Berl. Ber. 40, 2454.

2) Berl. Ber. 40, 3384.

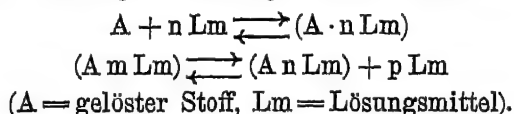
3) Auch die Ester der Chrysoketoncarbonsäure sowie die Acetyl- und Benzoylverbindungen des Dioxims sind heller farbig als die freien Säuren.

hypsochrom wirkt, wurde schon S. 87 besprochen; es sei an dieser Stelle noch an das gelegentlich einer Fluoreszenzstudie spektroskopisch untersuchte Beispiel des gelben Aminophenylphen-triazols¹⁾:



erinnert.

2. Eine Farbänderung beim Übergang salzbildender Stoffe in ihre Salze im Zustande der Lösung könnte auch darin ihre Ursache haben, daß mit der Salzbildung der Solvatationsgrad eine Änderung erfährt oder die aus dem gelösten Stoffe und dem Lösungsmittel gebildeten Verbindungen ihre Zusammensetzung ändern, wobei es sich somit um Gleichgewichte folgender Art handelt:



Ein sicherer Beweis für die Existenz derartiger Additionsprodukte in der Lösung dürfte jedoch in den meisten Fällen aus Mangel an exakten Methoden schwer zu erbringen sein.

XIV. Farbänderungen und chemische Umlagerungen. Farbige, isomere Salze.

Im Gegensatz zu den bisher besprochenen Erscheinungen stehen Farbänderungen, meist Farbvertiefungen, die häufig bei der Salzbildung umlagerungsfähiger, d. h. konstitutiv veränderlicher Stoffe beobachtet und besonders von Hantzsch²⁾ im Anschluß an seine Untersuchungen über Pseudosäuren studiert worden sind.

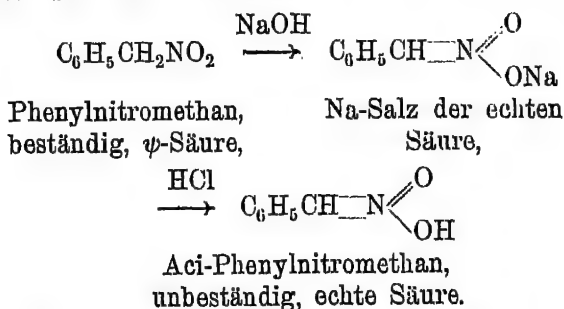
Pseudosäuren sind bekanntlich Wasserstoffverbindungen, die bei der Salzbildung eine Umlagerung erleiden, deren Salze sich somit von einer anderen, stärker sauren Form (aci-Form) ableiten. In einigen Fällen, wie beim Phenylnitromethan, ist die echte Säure auch als solche isoliert, in anderen, wie bei gewissen aliphatischen Dinitrokohlenwasserstoffen, läßt sich ihre vorübergehende Existenz mit aller Schärfe nachweisen³⁾. Phenylnitromethan, eine an sich

1) Ley u. v. Engelhardt, Berl. Ber. 41, 2509; vgl. Kehrman, Berl. Ber. 25, 900.

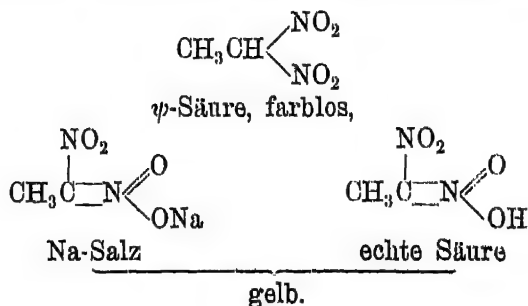
2) Berl. Ber. 32, 575.

3) Hantzsch u. Veit, Berl. Ber. 33, 626; Ley u. Hantzsch, Berl. Ber. 39, 3149.

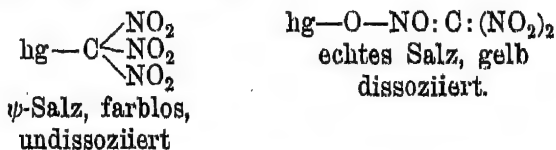
neutrale Verbindung wird durch Alkali in ein Salz verwandelt, aus dem sich durch Säuren ein isomeres Phenylnitromethan ausfällen läßt, das sich von dem ersteren durch deutlich saure Eigenschaften unterscheidet und von diesem natürlich auch konstitutiv verschieden sein muß. Wir haben also:



In einigen Fällen ist zugleich mit der unter Umlagerung verlaufenden Salzbildung Auftreten von Farbe verbunden, wie beim Dinitroäthan und anderen Dinitroverbindungen:

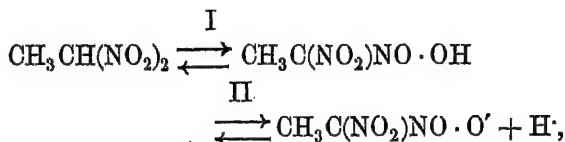


Äußerst charakteristisch sind ferner die Erscheinungen bei Quecksilber-Nitroform¹⁾, das im festen Zustande sowie in indifferenten Lösungsmitteln (Äther) farblos, in anderen Lösungsmitteln (Alkoholen, Wasser) gelb ist, so daß hier zwei Zustände des Salzes unterschieden werden müssen:



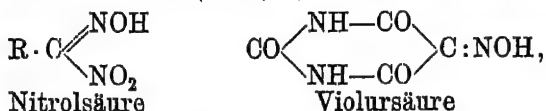
1) Ley und Kissel, Berl. Ber. 32, 1357; Ley, Berl. Ber. 38, 073.

Im Gegensatz zu den ψ -Säuren, die in der Reihe der aliphatischen Nitro- und Dinitroverbindungen an sich völlig neutrale Stoffe darstellen, sind die aci-Nitroverbindungen Elektrolyte, deren Alkalisalze, z. B. das oben formulierte Dinitroäthannatrium, in wäßriger Lösung normalerweise elektrolitisch dissoziiert sind. In wäßriger Lösung derartiger ψ -Säuren ist häufig ein deutlich nachweisbarer Gleichgewichtszustand vorhanden, wie besonders von Ley und Hantzsch¹⁾ am Beispiel des Dinitroäthans nachgewiesen wurde:



der dadurch charakterisiert ist, daß I die Pseudosäure mit der echten Säure und II, letztere wieder mit den Ionen der echten Säure im Gleichgewicht ist.

Ähnliches ist bei den Nitrolsäuren der Fall, die als farblose Wasserstoffverbindungen rote Salze liefern; ferner bei gewissen Oximidoketonen: $-\text{CO}-\text{C}(\text{NOH})-$, z. B. der Violursäure



die hinsichtlich der Farbe der Salze äußerst komplizierte Verhältnisse aufweisen, wie S. 161 genauer zu untersuchen sein wird.

Die von Hantzsch aus diesen und ähnlichen Beobachtungen anfänglich gezogene Verallgemeinerung, daß jedes Auftreten oder jede Veränderung von Körperfarbe bei der Bildung von Salzen mit farblosen Metallatomen auf intramolekulare Umlagerung zurückzuführen sei, kann mit Rücksicht auf das im vorigen Abschnitt Behandelte nicht mehr aufrecht erhalten werden. Ob die Farbänderung bei der Salzbildung auf intramolekulare Umlagerung oder auf Vorgänge zurückzuführen ist, die im letzten Abschnitt soeben behandelt sind, wird sich in vielen Fällen — aber sicher auch nicht in allen Fällen — durch systematischen Vergleich der Absorptionskurven von Säure und Salz nachweisen lassen; in der Regel wird eine intramolekulare Umlagerung den Charakter der Absorptionskurve der Säure durch Salzbildung wesentlich ver-

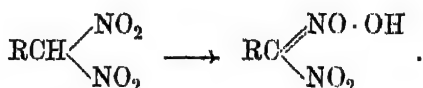
1) Berl. Ber. 39, 3150.

ändern; doch ist auch der umgekehrte Fall denkbar, daß einer wesentlichen chemischen Veränderung ein nicht sehr erheblicher optischer Effekt entspricht, was im Sinne der Elektronentheorie so zu deuten ist, daß die die Lichtabsorption bedingenden gelockerten Valenzelektronen nur wenig durch gewisse chemische Veränderungen im Molekül in ihren Lockerungs- und Schwingungsverhältnissen beeinflusst werden.

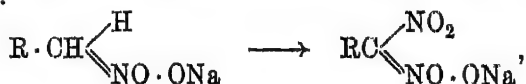
Diesen Tatsachen gegenüber befindet man sich natürlich bei der Deutung neuer Konstitutions- (und Isomerie-)Verhältnisse aus den Absorptionsspektren allein häufig in schwieriger Lage und es ist deshalb wünschenswert, daß diese Methoden mit den rein chemischen in innigem Kontakt bleiben.

1. Salze der Dinitroverbindungen.

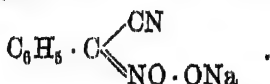
Während die Salze der Mononitroparaffine: $R \cdot CH_2NO_2$ farblos sind, leiten sich von Dinitroverbindungen $RCH(NO_2)_2$, ähnlich den Nitrophenolen und Nitroketonen, farbige Salze ab. Wie bei den Mononitrokörpern geht der Salzbildung natürlich zunächst eine Isomerisation der farblosen Pseudosäure zur farbigen echten Säure voraus:



Die farbigen Salze der Dinitroverbindungen können nach Hantzsch¹⁾ nicht den Salzen der Mononitrokörper analog konstituiert sein:



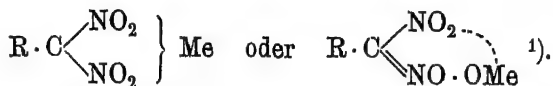
denn dann wäre es unverständlich, weshalb nicht auch andere negativ substituierte Mononitroparaffine farbige Alkalisalze lieferten, wie z. B. das genauer untersuchte Phenylcyanitromethan, das nur farblose Alkalisalze liefert:



Es ist deshalb die Annahme nötig, daß bei der Salzbildung der an sich farblosen Dinitroparaffine auch die zweite Nitrogruppe

1) Berl. Ber. 40, 1523.

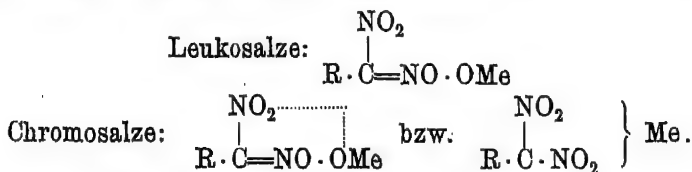
in Mitleidenschaft gezogen wird, was allgemein durch die folgenden Formeln zum Ausdruck gebracht werden kann:



Einige der Dinitroparaffinsalze existieren, wie schon Chancel²⁾ fand, in zwei verschiedenen Formen; so geht das gewöhnliche gelbe Dinitroäthanalium im Licht in ein rotes Salz über, das sich in der Dunkelheit wieder in das gelbe Salz zurückverwandelt.

Derartige Fälle von Chromoisomerie sind eingehend von Hantzsch untersucht worden. Wie diese chromoisomeren Formen konstitutiv zu deuten sind, konnte noch nicht mit Sicherheit entschieden werden; wahrscheinlich steht hier die Farbverschiedenheit mit einer Betätigung von Nebenvalezen in Beziehung.

Nun sind bei einigen Dinitrokörpern fast farblose Salze erhalten worden, die offenbar den aci-Salzen der Mononitroparaffine durchaus analog sind und in denen die zweite Nitrogruppe intakt geblieben ist. Daß diese leuko-Salze, die in der Reihe der Nitroketone (s. S. 159) bisweilen völlig farblos, in der Reihe der Dinitroparaffine meist schwach gelblich sind, liegt jedenfalls daran, daß sie durch geringe Mengen der chromo-Salze angefärbt sind. Wir haben deshalb folgende Reihen von Salzen:



So existiert vom Piperonyldinitromethan



ein licht strohgelbes Natriumsalz (leuko-Salz), das bei höherer Temperatur dunkelgelb wird (chromo-Salz); neben dem gelben Salze gibt es noch eine tief bordeauxrote Modifikation³⁾. Sämtliche Salze geben identische gelbe Lösungen.

1) Die Formel soll andeuten, daß zwischen den Restaffinitäten der NO_2 -Gruppen und dem Metall bzw. der Gruppe $\text{NO} \cdot \text{ONa}$ ein Austausch stattgefunden hat (vgl. S. 55).

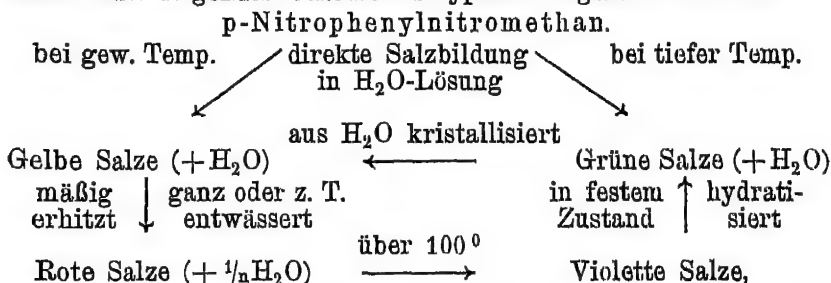
2) Jahresber. d. Chem.

3) Vgl. Ponzio, Atti R. Accad. Linc. Roma (5) 15, II.

Durch eine von P. E. Hedley¹⁾ herrührende Untersuchung der Absorptionsspektren aliphatischer Mono- und Dinitroverbindungen, sowie der Alkalisalze im Sichtbaren und Ultravioletten wurden die von Hantzsch entwickelten Ansichten über die Konstitution dieser Verbindungen wesentlich gestützt.

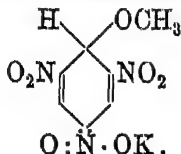
Noch komplizierter wird die Salzbildung bei Dinitroverbindungen von asymmetrischer Struktur, d. h. mit zwei ungleichwertigen isomerisierbaren Nitrogruppen. So wurden bei den Nitrophenylnitromethanen $\text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_2\text{NO}_2$ vier farbverschiedene chromo-Salze isoliert²⁾: gelbe, rote, grüne und violette; auch die Existenz von leuko-Salzen ist angedeutet.

Für die Bildung und die gegenseitigen Übergänge der vier Salze kann folgendes Schema als typisch hingestellt werden:



wobei allerdings zu beachten ist, daß die Natur des Metalls und des asymmetrischen Dinitrokörpers häufig auch die An- oder Abwesenheit von Kristallwasser einen Einfluß sowohl auf die Beständigkeit als auch auf die Existenzfähigkeit der vier Formen hat, die bisher nur in der p-Reihe und hier nur beim Kalium- und Cäsiumsalz sämtlich isoliert werden konnten.

Eine ähnliche Konstitution wird auch bei den Salzen gewisser Polynitrobenzolderivate angenommen³⁾. Trinitrobenzol bildet mit Kaliummethylat eine intensiv farbige Verbindung, für die von Meisenheimer⁴⁾ folgende Struktur sichergestellt wurde:



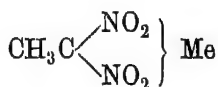
1) Berl. Ber. 41, 1195.

2) Berl. Ber. 40, 1597.

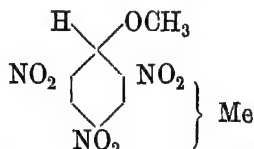
3) Hantzsch u. Picton, Berl. Ber. 42, 2119.

4) Lieb. Ann. 823, 234.

Nach den spektroskopischen Untersuchungen von Hantzsch und Picton liegen in diesen Verbindungen Analoga der chromo-Salze aus Dinitroparaffinen vor:



chromo-Salz aus Dinitro-
äthan



chromo-Salz aus Trinitro-
benzol

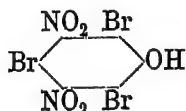
Es wurden die Spektren folgender Verbindungen untersucht:
Trinitrobenzol in Äthylalkohol (kontinuierliche Absorption),
Trinitrophenylmalonsäureester in CHCl_3 ,
Na-Salz aus Trinitrobenzol in Alkohol,
K-Salz aus Dinitrophenylmalonsäureester in Alkohol,
K-Salz aus Trinitrophenylmalonsäureester in H_2O ,
Trinitrophenylmalonsäureester in CHCl_3 .

2. Salzbildung bei Nitrophenolen.

Die bei der Salzbildung der aliphatischen Dinitroverbindungen auftretenden Farberscheinungen erinnern auffällig an analoge Verhältnisse bei den Nitrophenolen¹⁾. Auch hier existieren polychrome Formen, außer den schon bekannten roten Salzen wurden isomere gelbe Salze aufgefunden, deren Konstitution mit Sicherheit noch nicht gedeutet werden kann.

Außer diesen auch kristallographisch verschiedenen isomeren Formen treten bei den Nitrophenolen häufig primär noch orange-farbige Alkalisalze auf, die als „Mischsalze“, d. h. als Gemenge bzw. feste Lösungen, oder als lockere chemische Verbindungen der gelben und roten Formen anzusehen sind, und die auch bisweilen durch fraktionierte Kristallisation in die Komponenten zerlegt werden können.

Am eingehendsten ist die Salzbildung beim Tribrom-m-dinitrophenol

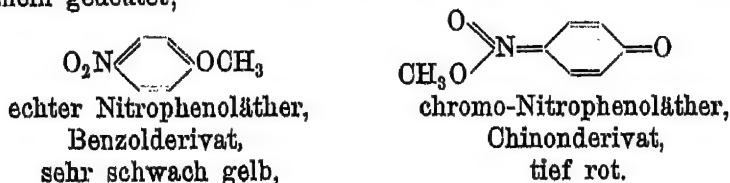


1) Berl. Ber. 40, 330.

untersucht. Dieser völlig farblose Nitrokörper bildet primär ein orangefarbiges Mischsalz, das sich auch bei tieferen Temperaturen bildet und durch wasserfreie Lösungsmittel in die Komponenten, das labile gelbe und das weniger labile rote Salz, zerlegen läßt. In den letzten beiden Salzen liegen tatsächlich labile Verbindungen vor, denn beide haben die Tendenz, in das orangefarbige Mischsalz überzugehen. Auch in der wäßrigen Lösung ist die Isomerie vorhanden; ein wichtiger Beweis dafür, daß die Verschiedenheit der Salze nicht als „physikalische Isomerie“ gedeutet werden kann. Die frisch bereiteten wäßrigen Lösungen des gelben und roten Salzes zeigen ähnliche Farbunterschiede wie die festen Salze und streben dem Zustande des Mischsalzes zu: die Lösungen des rein gelben Salzes werden schon nach Verlauf einiger Stunden orange, während die Farbaufhellung der Lösungen des roten Salzes mehrere Wochen in Anspruch nahm¹⁾.

Bei den Nitrophenolen erstreckt sich die Isomerie nicht allein auf die Salze, sondern, wie Hantzsch und Gorke²⁾ fanden, auch auf die Ester. Neben dem schon längst bekannten, im reinen Zustande fast farblosen existiert noch ein labiler roter Äther. Derartige labile Chromoäther sind bei der Pikrinsäure, 2,4-Dinitrophenol, o-Nitrophenol, sowie beim Trinitrophenylmalonsäureester³⁾ aufgefunden und sind auch bei anderen Nitrophenolen sowie Nitronaphtolen angedeutet, sie sind als Verbindungen mit höherem Energiegehalt labil und haben die Tendenz, sich in die farblosen echten Nitrophenoläther umzulagern.

Was die Konstitution dieser Ester betrifft, so wurden zuerst von Hantzsch und Gorke die Isomeren im Sinne folgender Formeln gedeutet;



1) Diese Beobachtungen stehen im Gegensatz zu solchen, die bei anderen chromotropen Formen gemacht wurden und bei denen die Isomeren in Lösung identisch sind.

2) Berl. Ber. 89, 1073.

3) Berl. Ber. 40, 380.

Über die Konstitution des längst bekannten farblosen Esters kann ein Zweifel nicht bestehen: dieser muß das echte Benzolderivat darstellen; in den farbigen Estern und analog in den farbigen (gelben und roten) Salzen erblickten die Autoren chinoid konstituierte Verbindungen. Nachdem aber eine rein chinoide Konstitution bei den Salzen zweifelhaft geworden ist¹⁾, bedarf es auch hinsichtlich der Konstitution der farbigen Ester einer erneuten Diskussion; vielleicht liegt auch hier eine Verbindung vor, bei der die Farbe durch Nebervalenzwirkung zu erklären ist.

Auch die Farbe der freien festen Nitrophenole ist verschieden: in einigen Fällen wie beim p-Nitrophenol, 2,4-Dinitrophenol sind die Verbindungen farblos, in anderen Fällen wie beim o-Nitrophenol sind die Wasserstoffverbindungen gelb; hier nimmt Hantzsch ein Gleichgewicht oder eine homogene feste Lösung einer chromo-Form in der wahren farblosen Nitrophenolform an. Hiergegen kann man jedoch geltend machen, daß, wie Kauffmann²⁾ besonders betont hat, die Stellung der auxochromen und chromophoren Gruppen von zweifellosem Einfluß auf die Farbe ist, wie das auch Untersuchungen im Ultraviolett gezeigt haben, bei denen keine Umlagerungen bzw. Beeinflussungen der Gruppen wie bei den Nitrophenolen möglich sind. Auch rein physikalische bzw. morphologische Verhältnisse, z. B. das eingangs³⁾ erwähnte Reflexionsvermögen der festen Oberfläche mögen hier häufig eine bisher zu wenig beachtete Rolle spielen.

3. Salze von Oxyazokörpern.

Bei Oxyazokörpern sind ebenfalls gelbe und rote Formen aufgefunden, die den vorhin erwähnten chromotropen Formen analog sind. Die Mehrzahl der freien Oxyazokörper ist gelb bis orange, die der Alkalisalze und Silbersalze orange bis rot; die festen Lithiumsalze sind hellgelb. Die Silbersalze von $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C_6H_4OH$, $ClC_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_4OH$, $Br \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_4OH$, existieren in einer gelben stabilen und einer roten labilen Form.

Die Lösungen von Oxyazobenzolsalzen enthalten nach Hantzsch und Robertson⁴⁾ Gleichgewichte von gelben und roten Salzen,

1) Vergl. auch die S. 91 erwähnte Arbeit Balys.

2) Vergl. S. 49.

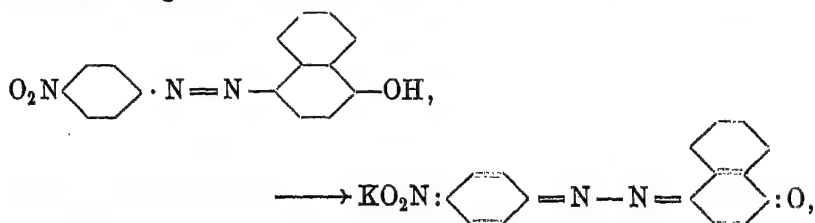
3) Vergl. S. 18.

4) Hantzsch und P. W. Robertson, Berl. Ber. 43, 106.

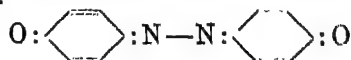
deren Lage wie bei den polychromen Lösungen der Violurate¹⁾ von der Natur des Anions und Kations, sowie der Lösungsmittel und der Temperatur beeinflusst wird; je stärker positiv das Kation, je basischer das Lösungsmittel und je höher die Temperatur ist, desto stärker ist im allgemeinen die Verschiebung nach Rot.

Die Schwingungskurve des Oxyazobenzols zeigt ein Band, dessen Boden bei 2875 liegt, die Salze weisen eine Verschiebung der Kurve nach Rot auf, die am geringsten ist beim Dipropylammoniumsalz (in CHCl_3); dann folgt das Lithiumsalz (in Äther), dann das Rubidiumsalz (in Alkohl), schließlich das gleiche Salz in Pyridinlösung; bei letzterem ist die Verschiebung nach Rot am größten.

In diesem Zusammenhange können auch die Beobachtungen von Hewitt und Mitchell²⁾ bei Salzbildung gewisser Nitroazophenole genannt werden. So sind die Alkalisalze des im freien Zustande braunroten p-Nitroazobenzol- α -naphthol nach Bamberger³⁾ violett, die Alkalisalze des rotbraunen p-Nitro-m-carboxylbenzol-4-azo- α -naphthol indigoblau. Hewitt nimmt hier eine Umlagerung im Sinne folgender Formeln an:



nach denen sich die tieffarbigen Salze von dem Willstätterschen⁴⁾ p-Benzochinonazin:



ableiten würden.

Ähnliche Erscheinungen wie bei den Nitrophenolen treten bei der

4. Salzbildung von Nitroketonen⁵⁾

mit der Gruppe $\text{CO} \cdot \text{CH}(\text{NO}_2) -$ auf. Durch Enolisierung geht letztere in die Gruppe $\text{C}(\text{OH})\text{C}(\text{NO}_2)$ über, die auch in den o-Nitro-

1) Vergl. S.

2) Journ. Chem. Soc. **91**, 1251.

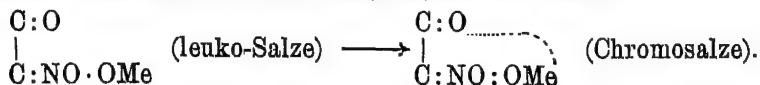
3) Berl. Ber. **28**, 848.

4) Willstätter und Benz, Berl. Ber. **39**, 3482, 1906.

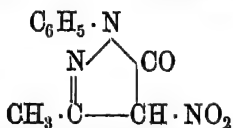
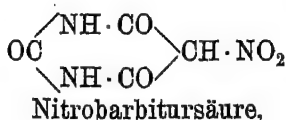
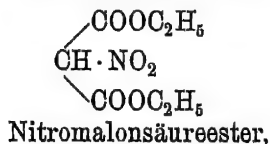
5) Hantzsch, Berl. Ber. **40**, 1528.

phenolen vorhanden ist. Tatsächlich sind auch die Verhältnisse der Salzbildung vielfach analoge mit dem Unterschiede, daß in einigen Fällen neben gelben und roten Salzen (chromo-Salzen) noch farblose (leuko-Salze) auftreten.

Der Übergang der leuko-Salze in die chromo-Salze soll durch folgende allgemeine Formulierung angedeutet werden:



Die spezielle Konstitution der gelben und roten Salze kann, wie bei den Nitrophenolen, noch nicht mit Sicherheit angegeben werden. Die Salze aus Nitromalonamid, Nitromalonester und Nitrobarbitursäure sind in festem Zustande farblos, doch bilden letztere beiden schon gelbe Ionen. Dimethylnitrobarbitursäure gibt überwiegend gelbe Salze, nur die NH_4 -, Ag- und Hg-Salze sind noch farblos. Beim Phenylmethylnitropyrazolon sind nur



Phenylmethyl-nitropyrazolon

noch die Ag- und Hg-Salze farblos, neben den gelben treten aber hier bereits die isomeren roten Alkalisalze auf.

Auch die Natur des farblosen Metallatoms hat einen gewissen Einfluß auf die Farbe; im allgemeinen zeigen die positivsten Alkalimetalle eine stärkere Neigung zur Erzeugung farbiger Salze als das Ammonium und das schwächere Silber und Quecksilber.

5. Salzbildung bei Phenolaldehyden, Phenolketonen, Phenolcarbonsäuren und Derivaten.

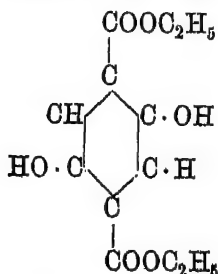
Den Nitrophenolen sind in bezug auf die Salzbildung auch die Aldehydphenole zu vergleichen¹⁾. Die Alkyl- und Acylderivate dieser Verbindungen von eindeutiger Konstitution, z. B. $\text{C}_6\text{H} \cdot \text{OCH}_3 \cdot \text{CHO}$ sind ohne Ausnahme farblos wie die entsprechenden Nitro-

1) Hantzsch, Berl. Ber. 89, 3092.

phenolkörper. Die freien Wasserstoffverbindungen sind auch meist farblos, in der o-Reihe tritt aber durch Einführung gewisser Radikale Farbe auf, wie bei $(4)RO \cdot C_6H_3 \cdot OH \cdot CHO$, die in festem Zustande gelb und dem o-Nitrophenol vergleichbar nach Hantzsch als teilweise isomerisierte chromo-Aldehydphenole, d. h. als Gemische bzw. feste Lösungen zweier Formen aufzufassen sind.

Die Salze der Oxyaldehyde leiten sich sowohl von den echten als auch isomerisierten Chromoaldehydphenolen ab und sind dementsprechend sowohl farblos als gelb. Sämtliche Salze und Ionen aus Paraoxybenzaldehyd sowie seinem Monobrom- und Dibromderivate sind farblos; die Salze aus m-Oxybenzaldehyd sind in festem und wasserfreiem Zustande ebenfalls sämtlich farblos, geben aber gelbe wäßrige Lösungen. Erst beim o-Oxybenzaldehyd, dem wie dem o-Nitrophenol die größte Neigung zu Isomerisation innewohnt, treten neben farblosen (z. B. NH_4^-) auch gelbe (z. B. K^-) Salze auf.

Ähnliche Verhältnisse liegen bei der Isomerisation von aromatischen Oxyketonen, Oxychromonen und Oxyxanthonen, sowie den Oxybenzoesäurederivaten vor, bei letzteren sind die beim



Hydrochinondicarbonsäureester erhaltenen Resultate am interessantesten¹⁾.

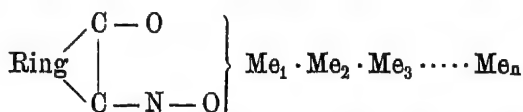
6. Pantochromie und Chromotropie bei Salzen der Violursäure und verwandten Oximinoketonen.

Eine besonders große Mannigfaltigkeit polychromer Formen wurden bei Salzen gewisser ringförmiger Oximinoketone von Hantzsch und seinen Mitarbeitern²⁾ aufgefunden. Es gelang der

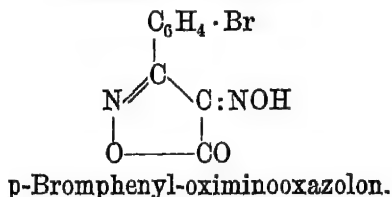
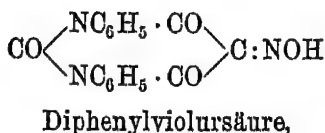
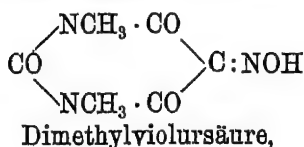
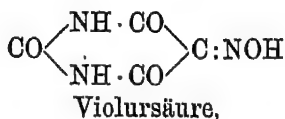
1) Hantzsch, Berl. Ber. 89, 1392.

2) Berl. Ber. 42, 986; vgl. ferner Hantzsch und Isherwood, ebenda S. 978; Hantzsch und Issaias, ebenda S. 1000, Hantzsch und Kemmerich, ebenda S. 1008.

Nachweis, daß manche farblose oder schwach farbige zyklische Oximinoketone mit farblosen Metall- und Ammoniumionen rote, orange, gelbe, grüne, blaue, violette Salze, sowie Salze mit komplizierten Mischfarben zu bilden vermögen; in einigen Fällen treten auch noch farblose Leukosalze (vgl. S.159) auf. Der Komplex:



kann je nach der Natur des farblosen oder schwachfarbigen Anions und der farblosen Kationen pantochrom auftreten. Die Erscheinungen wurden bei Violursäure¹⁾, Dimethyl- und Diphenylviolursäure sowie bei Oximinooxazolonen u. a. studiert:



Als Beispiele seien aufgeführt:

1. Salze aus Violursäuren

gelb: Dilithiumviolurat; saure Li · Na · K · Rb · Cs · NH₄ — Dimethylviolurate;

rot: Mehrzahl der Monometall- und Dimetall-Violurate, saure K-, Rb-, Cs-, Ag-Violurate, Na- und Li-Dimethylviolurat;

blau: K-, Rb-, Cs-, NH₄-Violurate, K-, Rb-, Cs-Mono- und Dimethylviolurat;

grün: Mono- und Disilber-Violurat, Dithallium und saures Thalliumviolurat;

farblos: Ag-Violurat + 2 Pyridin.

1) Eine Untersuchung über die Farbe der wäßrigen Violursäurelösungen verdankt man Donnan und Schneider. Journ. Chem. Soc. 85, 956.

2. Salze aus Oximino-phenyl-oxazon

gelb: saures K-, Rb-, Cs-, HN_4 -Salz;

rot: Py Salz: ziegelrot, Na-Salz: zinnoberrot, Piperidin,

Li-Salz: karmoisinrot, NH_4 -Salz: granatrot;

violett: K-, Rb-Salz;

blau: $\text{N}(\text{CH}_3)_4$ -Salz, Ag-Salz + 2NH_3 ;

grün: Ag-Salz + AgNO_3 .

Häufig existiert ein Metallsalz der zyklischen Oximinoketone in mehreren farbigen Formen; diese Erscheinung wird als „Chromotropie“ bezeichnet und ein in verschiedenfarbigen Modifikationen existierendes Salz „variochrom“ genannt. So existieren die K-, Rb- und Cs-Violurate in blauen und in roten Formen, das Li-Violurat als rotes und dunkelgelbes Salz. Von den Salzen aus p-Brom-phenyl-oximinooxazon sind variochrom:

die K-Salze: rosa und violett (beide etwa gleich stabil);

die Rb-Salze: rosa (labil), blauviolett (labil), violett (stabil);

die Cs-Salze: rosa (stabil), blauviolett und violett (labil);

die Ag-Salze: fleischfarben, blau.

Auch die Natur des Metalls bzw. Kations ist von spezifischem Einfluß auf die Farbe des Salzes; im allgemeinen wirken die Kationen optisch um so schwächer, je weniger positiv sie sind; so sind gelb und manchmal kaum dunkler als die freien Oximinoketone, die Pyridin- und Chinolinsalze; von roten Alkalisalzen sind am häufigsten und stabilsten die Natriumsalze, von blauen Alkalisalzen sind die des Kaliums, Rubidiums und Cäsiums am beständigsten. Auch angelagerte Stoffe, wie Ammoniak und Pyridin, haben einen Einfluß auf die Farbe.

Die variochromen Formen eines und desselben Salzes in demselben Lösungsmittel sind stets identisch, also z. B. die verschiedenfarbigen Kaliumsalze in Wasser, Alkohol und Phenol. Die Farbe verschiedener Alkalisalzlösungen in demselben Lösungsmittel vertieft sich vom Lithium bis zum Cäsium mit zunehmender Stärke des Kations; auch verschiedene Lösungsmittel haben Einfluß auf die Farbe.

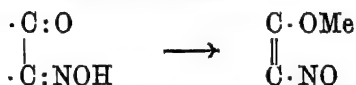
Es konnte nun experimentell folgendes bewiesen werden:

1. Alle polychromen Salzlösungen enthalten monomolekulare, also isomere und nicht polymere Salze;

2. die Lösungsfarbe der Salze vertieft sich von gelb und orange über rot und violett zu blau mit Zunahme der

positiven Natur der Alkalimetalle in der Reihenfolge: Li, Na, K, Rb, Cs, und mit der Basizität der Lösungsmittel vom Phenol über Chloroform, Essigester, Aceton bis zum Pyridin.

3. die schwachfarbigen gelben Salzlösungen stehen zufolge ihrer Absorptionskurven den freien Oximinoketonen am nächsten, die blauen Salzlösungen erinnern nach Hantzsch hinsichtlich ihrer stark selektiven Absorption an die der blauen aliphatischen Nitrosokörper (s. Fig. 35), weshalb in den blauen Salzlösungen die Existenz von Nitrosoenol-salzen angenommen wird, die aus den Oximinoketonen durch Umlagerung hervorgehen:



Die anderen Farben (orange, rot, violett) werden durch Annahme von Mischfarben (von gelb und blau) erklärt.

Die Polychromie der festen Salze beruht im Prinzip auf denselben chemischen Ursachen wie die der Lösungen.

Die elektrochemische Natur des Kations übt bei den festen Salzen einen ähnlichen Einfluß aus wie bei den Lösungen, so zeigt die stabile Reihe der Diphenylviolurate¹⁾ folgende Farberscheinungen:

Zn-salz: hellgelb

Na-salz: rot

Mg-salz: zitronengelb

NH₄-salz: violett

Li-salz: dunkelgelb

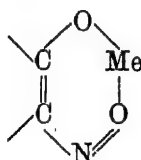
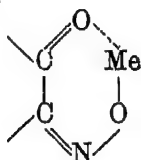
K-, Rb-, Cs-salze: blau

Bei den chromotropen Formen ein- und desselben Salzes, z. B. gelben und roten Lithiumsalzen, handelt es sich um Isomere von verschiedener Stabilität, die im festen Zustande nebeneinander bestehen können, durch den Lösungsvorgang aber sofort in Gleichgewichte der Isomeren übergehen. Gerade die Existenz chromotroper Formen spricht dafür, diesen bestimmte Formeln zuzuschreiben.

Zur Erklärung der Erscheinungen wird angenommen, daß bestimmte Hauptfarben, nämlich: gelb und blau, zu unterscheiden sind, denen bestimmte, durch eine Formel ausdrückbare Isomere entsprechen, die durch Mischung in verschiedenen Verhältnissen die andersfarbigen Formen erzeugen. Schwierigkeiten bereitet es jedoch vorläufig, diesen Hauptformen bestimmte Formeln zuzuerteilen. Die einfachste Lösung dieses Problems liegt darin,

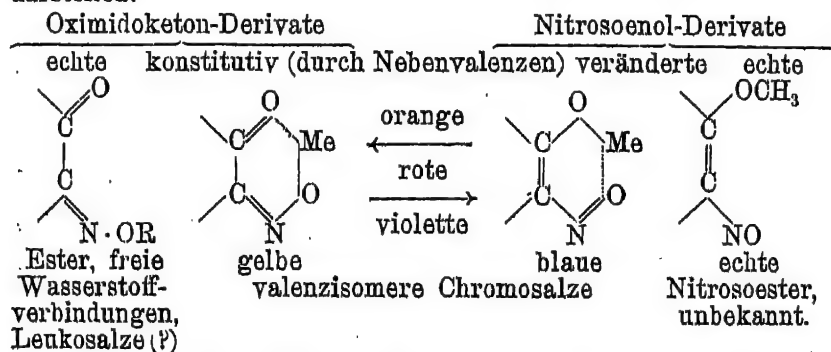
1) Hantzsch und Robinson, Berl. Ber. 48, 45.

die Hauptformen als Nebenvalenzverbindungen und zwar als sog. innere Komplexsalze aufzufassen, zumal nach den Untersuchungen von H. Ley, G. Bruni u. a.¹⁾ die Farbe gewisser Salze durch Betätigung von Nebenvalenzen häufig in sehr auffälliger Weise geändert wird. Man wird hiernach in den farblosen, nur im festen Zustande bekannten Leukosalzen des Silbers und Thalliums echte Oximidoketonsalze ohne Nebenvalenzbetätigung erblicken. Die gelben Salze betrachtet Hantzsch als innere Komplexsalze, in denen das Metall an Stelle des Wasserstoffs der Oximidogruppe (:NOH) steht, die blauen Salze als innere Komplexsalze von echten Nitrosoverbindungen; letztere beiden Verbindungen, deren Formeln:



sich nur durch einen Bindungswechsel zwischen Haupt- und Nebenvalenzen unterscheiden, sind somit im Sinne A. Werners²⁾ als valenzisomere Verbindungen zu bezeichnen. Die zwischen den gelben und blauen Salzen stehenden farbigen Stoffe werden als Mischsalze jener beiden Formen aufgefaßt.

Die pantochromen und chromotropen Salze aus Violursäure und verwandten Oximidoketonen lassen sich somit folgendermaßen darstellen:



In Fig. 35 sind die Absorptionsverhältnisse des p-Bromphenyl-

1) s. S. 191 dieses Buches.

2) Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorganischen Chemie, 2. Aufl., S. 290.

Salze der Violursäure mit organischen Basen sind kürzlich von Zerewitinoff¹⁾ untersucht worden.

Bei Phenyl-1-oximino-4-triazolon haben Dimroth und Dienstbach²⁾ chromoisomere Salze aufgefunden.

7. Salzbildungen und Umlagerungen bei Aminoazoverbindungen.

Wie Thiele³⁾ beobachtete, läßt sich außer dem normalen blauen Hydrochlorid des Aminoazobenzols noch ein hellfleischfarbiges Isomeres erhalten, das labiler Natur ist und im feuchten Zustande besonders bei Gegenwart überschüssiger Säure in das dunkle Salz übergeht.

Thieles Beobachtung wurde von Hantzsch und Hilscher⁴⁾ zum Gegenstand einer größeren Untersuchung gemacht, die das Resultat ergab, daß die Salze aus Aminoazokörpern in zwei Isomeren existieren, die sich scharf durch ihre Farbe unterscheiden: außer orangegelben (hellfarbigen) Salzen existieren ebenfalls monomolekulare blauviolette (dunkelfarbige) Formen. Die Farben der Salze werden in erster Linie von der Natur des Aminoazokörpers, in zweiter Linie auch von der Natur der Säure bestimmt; in einigen Fällen läßt sich, wie Thiele bei der einfachsten Aminoazoverbindung fand, das Salz in den beiden verschiedenfarbigen Formen erhalten, alsdann ist das orangefarbige Salz labil und bildet sich bei der Reaktion zuerst, um sich dann mehr oder weniger leicht in das Isomere umzuwandeln. Folgende Tabelle gibt von den Farbverhältnissen einiger Aminoazokörper Auskunft; Einklammerung bedeutet, daß die betreffende Modifikation unbeständig ist:

	HCl	HBr	HJ	H ₂ SO ₄	HNO ₃	Cl ₂ CO ₂ H
Aminoazobenzol	(hell) dunkel	dunkel	dunkel	hell (dunkel)	hell (dunkel)	dunkel
Dimethylaminoazobenzol	dunkel	dunkel	dunkel	dunkel	dunkel	dunkel
Acetylaminoazobenzol	dunkel	dunkel	—	hell und dunkel	—	—
p-Toluolazo-o-Toluidin	dunkel	—	—	hell und dunkel	dunkel	—

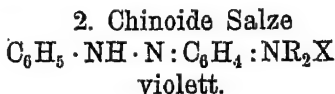
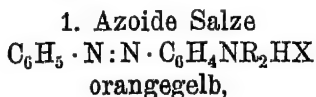
1) Berl. Ber. 42, 4802.

2) Berl. Ber. 41, 4055.

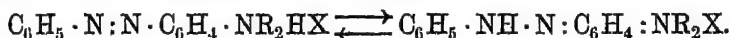
3) Berl. Ber. 36, 8965.

4) Berl. Ber. 41, 1171.

Die Konstitution der beiden Isomeren läßt sich befriedigend durch folgende Formelbilder wiedergeben:



Die orangegelben Salze sind, wie besonders der optische Vergleich durch die Absorptionsspektren ergab, die Analoga des Azobenzols und der ebenfalls ausschließlich gelben Azobenzoltrimethylammoniumsalze, die kein bewegliches Wasserstoffatom mehr enthalten. Die violetten Salze besitzen ein durchaus verschiedenes Absorptionsspektrum, für das eine Bande im Blaugrün bis Gelb charakteristisch ist. Durch die Umlagerung wird das Spektrum völlig verändert, während Substitution und Salzbildung die Absorption nur unwesentlich ändern. In Lösungen sind im allgemeinen beide Isomeren im Gleichgewicht vorhanden:



Daß die intensiv violettrote Farbe der sauren Lösungen des Aminoazobenzols nicht lediglich auf Salzbildung, d. h. auf Bildung des Ions: $(NH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_5)$ beruhen kann, ist übrigens schon früher von Vorländer¹⁾ bewiesen worden. Wäre nämlich diese Ansicht richtig, so sollte auch das Ion des Trimethylaminoazobenzols $[(CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_5]$, z. B. das Salz $Cl(CH_3)_3NC_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_5$ von ähnlicher intensiver Farbe sein. Tatsächlich sind aber die Salze des Trimethylammoniumazobenzols, wie schon Vorländer sah, kaum andersfarbig als Azobenzol; mit der Ionenbildung kann also die Farbe nicht in direktem Zusammenhang stehen, eine für die Theorie der Indikatoren wichtige Erkenntnis (vgl. S. 175).

In einer späteren Arbeit von Hantzsch²⁾ werden die obigen Resultate bestätigt und ergänzt durch Messungen der Absorptionsspektren von Azobenzol, Amino- und (Oxy-)azobenzol, sowie deren Salzen. Nach diesen Untersuchungen kann man drei durch ihre Lichtabsorption unterschiedene Salztypen festlegen:

1. Gelbe Ammoniumsalze: $Ar \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot NR_2 \cdot HX$, z. B. Azobenzoltrimethylammoniumjodid: $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3 \cdot J$, die optisch dem freien Azobenzol durchaus ähnlich sind.

1) Berl. Ber. 80, 1485, vgl. Lieb. Ann. 320, 116.

2) Berl. Ber. 42, 2129.

2. Dunkelgelbe Azosalze: $\text{Ar} \cdot \text{N} : \text{N} \cdot \text{Ar} \cdot \text{HX}$. Hierzu gehören die Lösungen von Azobenzol in konzentrierter Schwefelsäure, ferner auch die gelben (nicht violetten) Lösungen von Aminoazobenzolen in konzentrierten Mineralsäuren.

3. Violette chinoider Salze: $\text{Ar} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} : \text{C}_6\text{H}_4 : \text{NR}_2\text{X}$, deren Absorptionsspektren von denen der beiden ersten Salze wieder stark abweichen und bei denen die selektive Absorption eine beträchtliche Verschiebung nach Rot erlitten hat; hierzu gehört u. a. das Hydrochlorid des Dimethylaminoazobenzols¹⁾.

Es wurden folgende Absorptionsspektren gemessen:

Azobenzol in CHCl_3 , CH_3OH ,

„ „ konz. H_2SO_4 ,

„ „ 50proz. H_2SO_4 ,

„ „ rauchender Salzsäure,

Dimethylaminoazobenzol in rauchender Salzsäure,

Oxyazobenzol in konz. Schwefelsäure,

Azobenzoltrimethylammoniumjodid in Äthylalkohol,

Dimethylaminoazobenzolchlorhydrat in Äthylalkohol,

Dimethylaminoazobenzol in Alkohol,

„ (HCl) in Alkohol,

„ (Jodmethylat) in Alkohol.

8. Umlagerungen bei der Salzbildung der Triphenylmethanfarbstoffe. Die Farbstoffe vom Standpunkt der Pseudobasen betrachtet.

Von größtem Interesse für den Farbstoffchemiker sind die unzählige Male studierten Farberscheinungen bei den Triphenylmethanfarbstoffen, wo man bekanntlich nach dem Vorgange Nietzki²⁾ das Auftreten von Farbe zum erstenmal mit der Bildung chinoider Formen in Beziehung brachte, nachdem ähnliche Formeln für die Stoffe schon vorher von E. und O. Fischer³⁾ vorgeschlagen worden sind.

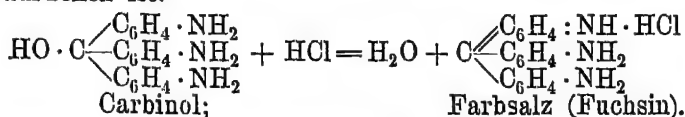
Nach letzteren Forschern verläuft die Bildung des Farbsalzes aus dem (farblosen) Carbinol unter Abspaltung von einem Molekül Wasser und gleichzeitiger Umlagerung, wobei ein Benzolkern

1) Es ist vielleicht die Bemerkung am Platze, daß Salzbildung in diesem Falle bathochrom und damit der Regel entgegenwirkt (s. S. 86), was auf eine totale Veränderung, d. h. Umlagerung, hinweist.

2) Organische Farbstoffe, 1888.

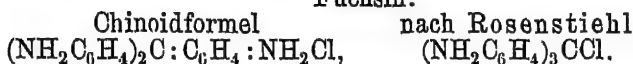
3) Berl. Ber. 26, 2223.

chinoid wird, was nach Nietzkis Formulierung folgendermaßen auszudrücken ist:

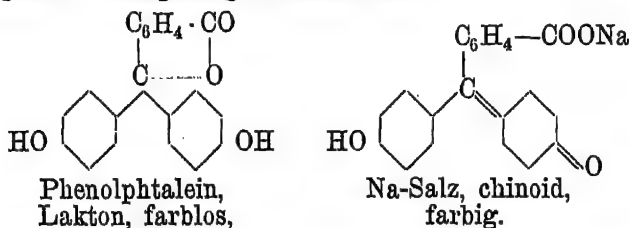


Die von Rosenstiehl¹⁾ für die Farbstoffe der Aminotriphenylmethanreihe vorgeschlagene Formel, die in modifizierter Form kürzlich von v. Baeyer wieder zur Diskussion gestellt wurde (siehe S. 179) kann mit Rücksicht auf die nunmehr zu besprechenden Arbeiten als widerlegt betrachtet werden.

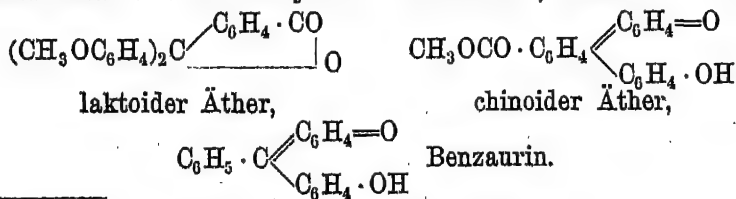
Fuchsin:



Um noch ein weiteres Beispiel zu nennen, sei an die Bildung der roten Alkalisalze aus dem farblosen Phenolphthalein erinnert, die, worauf besonders Stieglitz²⁾ mit Nachdruck verwies, im Sinne folgender Umlagerung zu deuten ist:



Der Beweis, daß den Salzen chinoider Konstitution zukommt, beruht auf der Existenz zweier verschiedener Äther. Neben dem farblosen laktoiden Dimethyläther existiert ein roter chinoider Äther, der zuerst von Green und King³⁾ dargestellt und eingehend auch von K. H. Meyer und Hantzsch⁴⁾ untersucht wurde:



1) Siehe u. a. Compt. rend. **120**, 192, 264, 331, 740.

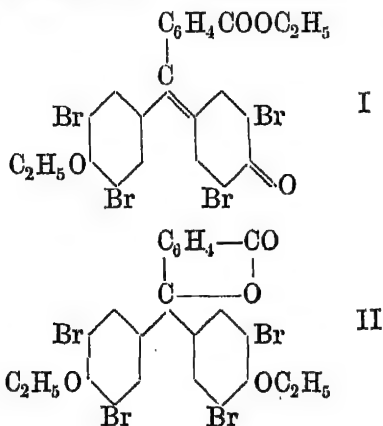
2) Journ. Am. Chem. Soc. **25**, 1112.

3) Berl. Ber. **39**, 2365 (vgl. dazu H. Meyer, Berl. Ber. **40**, 2430), **40**.

4) Berl. Ber. **40**, 3479.

Wie letztere spektroskopisch nachweisen, liegt in dem chinoiden Äther des Phenolphthaleins durchaus ein Analogon des Benzaurins vor, er ist als der Carbonsäureäther des letzteren aufzufassen.

Hier sind auch die Versuche von R. Meyer und Marx¹⁾ zu erwähnen, die nach der Methode von Hantzsch und Gorke durch Alkylierung des Silbersalzes des Tetrabromphenolphthaleins einen chinoiden, intensiv gelben Diäthylester von der Konstitution I erhielten, der wie die Chromonitrophenoläther labil ist und sich in den lactoiden, farblosen Äther II umwandelt.

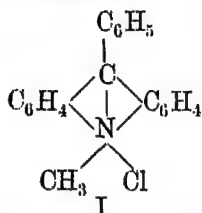


Die Bildung der Triphenylmethanfarbstoffsalze ist schon früher eingehend von Hantzsch und Ostwald²⁾ im Anschluß an die Studien über Pseudobasen studiert worden. An diese Untersuchungen soll mit Rücksicht auf die im nächsten Kapitel zu besprechenden Arbeiten Gombergs über die Konstitution der Triphenylmethanfarbstoffe erinnert werden. Pseudobasen sind bekanntlich elektrisch neutrale Hydroxylverbindungen, die aus den echten mit ihnen isomeren Ammoniumbasen durch eine intramolekulare Umlagerung hervorgehen, und zwar meist dadurch, daß ein Hydroxyl vom Stickstoff zum Kohlenstoff wandert. Eine gleiche Umlagerung erleiden die Pseudobasen bei der Salzbildung; wie die Pseudosäuren sind sie hierzu nicht direkt befähigt, sondern nur unter gleichzeitiger intramolekularer Umstellung. Eines der

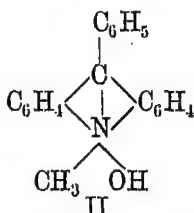
1) Berl. Ber. 40, 1414.

2) Berl. Ber. 33, 278.

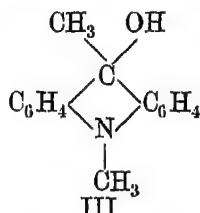
einfachsten Beispiele dieser Art bieten die Akridiniumverbindungen: aus den quaternären Salzen, z. B. dem Chlorid des Phenylmethylakridiniums I



Salze der echten Base,



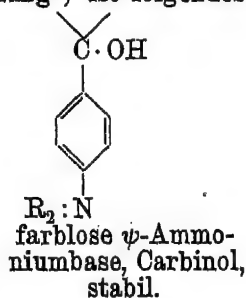
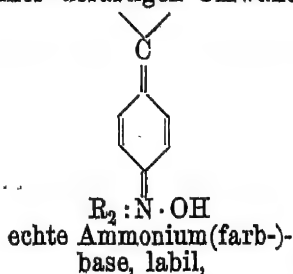
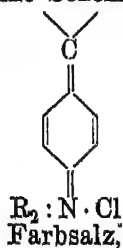
echte Base,



p-Base

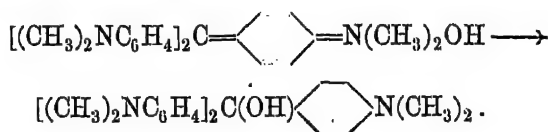
wird durch Kali primär die echte Ammoniumbase II in Freiheit gesetzt, die von der Stärke des Kalis ist. Ihre Existenz ist aber nur vorübergehend; sie hat die Tendenz, sich in die isomere Pseudobase III (Phenylmethylakridol) umzulagern, die ein elektrisch neutrales Derivat des dreiwertigen Stickstoffs darstellt.

Ähnliche Umwandlungen erleiden viele den Farbstoffsalzen entsprechende Farbbasen, wofür der Beweis in der Arbeit von Hantzsch und Osward erbracht ist. Das Farbstoffsalz (Kristallviolett, Pararosanilin, Brillantgrün) ist nach dieser Ansicht, die sich mit der von Nietzki u. a. vertretenen deckt, das Salz einer echten quaternären Ammoniumbase von chinoidem Typus, aus dem durch Basen primär die echte Farbbase vom Charakter der vollständig substituierten Ammoniumbasen in Freiheit gesetzt wird. Letztere isomerisiert sich aber in der Lösung mehr oder weniger rasch, indem das ursprünglich als Ion vorhandene Hydroxyl sich an dem in *p*-Stellung befindlichen Methankohlenstoffatom festsetzt, wobei gleichzeitig die chinoide Gruppierung in die benzoide übergeht. Das allgemeine Schema einer derartigen Umwandlung¹⁾ ist folgendes:



1) Über die Dynamik derartigen Umlagerungen s. u. a. W. Müller, Berl. Ber. 48, 2609.

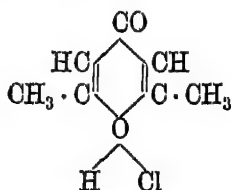
Beim Kristallviolett, wo sich die Umwandlung am besten beobachten ließ, ist die Umlagerung der Farbbase in die ψ -Base folgendermaßen zu formulieren:



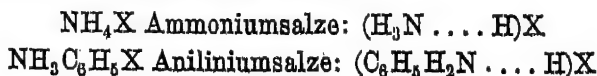
Den bei den Triphenylmethanfarbstoffen beobachteten Umlagerungen in gewisser Weise verwandt sind die besonders von Werner¹⁾ studierten Bildungen

9. farbiger Salze bei Carboxonium- und Carbothioniumverbindungen,

die mit den basischen Eigenschaften des Sauerstoffs in Zusammenhang stehen. Bekanntlich liegen in den salzartigen Verbindungen des Dimethylpyrons nach Collie und Tickle, sowie nach Baeyer Oxoniumverbindungen vor, die als Analoga der Ammoniumverbindungen aufzufassen sind. Wie in

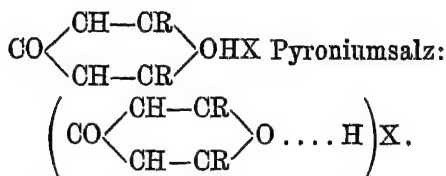


diesen der Stickstoff meist als fünfwertig angenommen wird, so werden die Oxoniumverbindungen gewöhnlich mit sog. vierwertigem Sauerstoff formuliert. Richtiger ist es aber, nach Werners²⁾ Vorgänge die Oxoniumsalze analog den Ammoniumsalzen als einfachste Komplexsalze anzusehen, bei denen die Ammoniak- bzw. Sauerstoffverbindungen vom Wasserstoffatom der Säure HX durch sog. Nebenvalenzen gebunden werden:

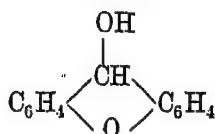


1) Berl. Ber. **34**, 3800, vgl. Kehrman, **32**, 2001; **34**, 1623.

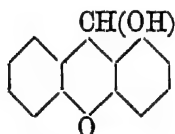
2) Lieb. Ann. **322**, 261; s. a. Werner, Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorg. Chemie, Braunschweig 1907.



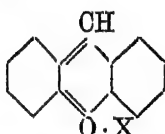
Als Beispiel farbiger Carboxoniumverbindungen seien die Salze des Xanthydrols:



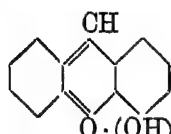
genannt; letztere farblose Verbindung ist als Pseudoxanthoniumbase I aufzufassen, die den früher besprochenen Pseudobasen der stickstoffhaltigen Triphenylmethanfarbstoffe an die Seite zu stellen ist, und die sich in Mineralsäuren mit intensiv gelber Farbe zu einem Xanthoniumsalze II löst, das somit von der in freiem Zustande nicht existenzfähigen Xanthoniumbase III abzuleiten ist. Die Xanthoniumsalze konnten in Form beständiger Doppelsalze isoliert



I ψ -Base,

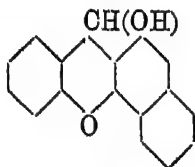


II Salz der echten Base,

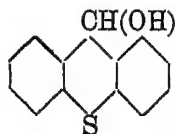


III echte Base

werden. Ähnlich ist die Bildung farbiger Salze beim Pheno- α -naphtoxanthidrol IV sowie beim Thioxanthidrol V zu erklären:



IV



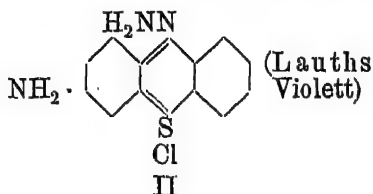
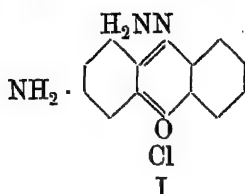
V

Das Auftreten von Farbe bei diesen Oxonium- bzw. Thioniumverbindungen ist so zu deuten, daß gleichzeitig mit der Bildung des Oxoniumsalzes eine orthoquinoidale Atomgruppierung geschaffen wird.

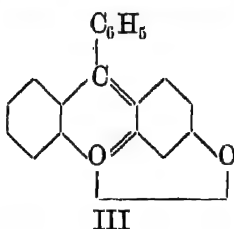
Durch die umfassenden Untersuchungen von Kehrmann¹⁾ ist

1) S. besonders Lieb. Ann. **372**, 287, woselbst die weitere Lit.

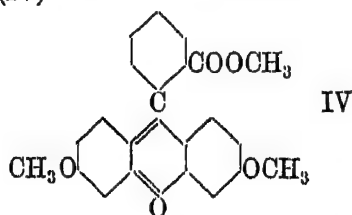
bewiesen worden, daß in den Oxazin- und Thiazinfarbstoffen ein durch vierwertigen Sauerstoff bedingter o-Chinonchromophor enthalten ist, z. B.:



wie der gleiche Autor auch im Phenylfluoron III



das Chromogen des Fluoresceins und der übrigen ringförmigen Phtaleine sieht¹⁾. Durch die von Kehrman gemacht Beobachtung, daß das Chlorid des 3,6-Dimethoxy-phenyl-xanthonium-carbonsäureesters, (IV)



einer stickstofffreien Verbindung, sich wie das Salz einer stärkeren Base verhält und ohne nennenswerte Hydrolyse in Wasser löslich ist, werden diese Ansichten wesentlich gestützt. Kehrman's Arbeiten sind für die Beurteilung der Konstitution einer großen Zahl von Farbstoffen (Pyronine, Rosamine, Rhodamine, Phtaleine) fundamental, doch liegt ein näheres Eingehen auf diese Untersuchungen außerhalb des Rahmens dieses Buches.

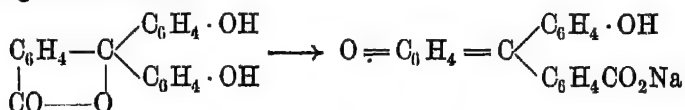
1) l. c.

10. Chemische Theorie der Indikatoren.

Indikatoren sind nach Ostwalds¹⁾ Theorie farbige Stoffe bzw. Farbstoffe von sehr schwach saurem oder sehr schwach basischem Charakter, deren Ionen andere Farbe besitzen als die undissoziierten Moleküle.

Phenolphthalein ist als undissoziierte Wasserstoffverbindung farblos, sein Anion, das auf Zusatz von Alkali gebildet wird, ist intensiv rot.

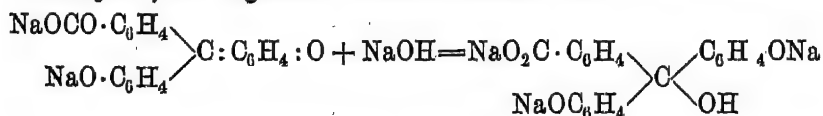
Nun hat schon Stieglitz²⁾ darauf hingewiesen, daß der Farbumschlag bei Indikatoren nicht auf bloße Ionenbildung zurückzuführen sei, sondern daß das diskontinuierliche Auftreten von Farbe mit intramolekularen Umlagerungen ursächlich zusammenhängen müsse. Den Farbumschlag bei Phenolphthalein formuliert Stieglitz in folgender Weise:



freies Phenolphthalein (farblos)

Na-Salz (rot).

Das Farbloswerden des Phenolphthaleinnatriums durch überschüssiges Alkali, das von K. H. Meyer und Hantzsch³⁾ untersucht wurde, ist ein Zeitphänomen und beruht somit nach den letzten Autoren auf einer intramolekularen Umlagerung, die mit v. Baeyer⁴⁾ in folgender Weise formuliert wird:



Damit ist eine gelegentlich geäußerte Ansicht widerlegt, daß die Entfärbung auf einer Zurückdrängung der Dissoziation und Bildung farblosen undissoziierten Phenolphthaleinnatriums beruhe.

Die gleichen Schlüsse zog Hantzsch aus seinen Versuchen über die Umlagerung bei Salzbildung der Nitrophenole (s. S. 156).

1) Die wissenschaftlichen Grundlagen der analytischen Chemie 1894, S. 104.

2) Journ. Amer. Chem. Soc. 25, 112, 1903; s. a. R. Kremann, Ztschr. f. anorg. Chem. 33, 87; Bredig, ebenda, 34, 202; Veley, Ztschr. phys. Chem. 57, 148.

3) l. c.

4) Ann. d. Chem. 202, 73, 1890.

Aus der Existenz farbiger und farbloser Nitrophenolester wurde gefolgert, daß das Auftreten von Farbe bei Salzbildung des Nitrophenols (Farbumschlag des Indikators) sowie Dissoziation nicht in genetischem Zusammenhange stehen; die Ionenbildung ist nicht die primäre Ursache der Farbigkeit, sondern die mit der Einführung des stark elektropositiven Alkalimetalles erfolgende und durch die früheren Formulierungen zum Ausdruck gebrachte Umlagerung. Durch diese Untersuchungen ist somit auch die rein chemische Theorie der Indikatoren wieder in ihre Rechte eingesetzt¹⁾.

Eine ähnliche Auffassung ist auch von Vorländer²⁾ bei Gelegenheit der Farbänderung des Aminoazobenzols durch Säuren geltend gemacht worden.

Der schärfste Nachweis für die Gültigkeit der Umlagerungstheorie der Indikatoren wurde bei Dimethylamidoazobenzolsulfosäure (Helianthin) und seinem Natriumsalz (Methylorange) von Hantzsch³⁾ geführt; hier sind die Verhältnisse analog wie bei den früher erwähnten Salzen der Aminoazokörper. Die freien Aminoazobenzolsulfonsäuren, die in fester Form wohl innere sulfonsaure Salze sind, bestehen wie die echten Salze aus Aminoazobenzolen in zwei scharf gesonderten, orangen und violetten Formen:

Orange Reihe.

Violette Reihe.

A. Aminoazobenzol-Derivate.

Alle freien Aminoazobenzole.

Einige Salze derselben, besonders Aminoazobenzol-Benzolsulfonat.	Die meisten Salze derselben, besonders Dimethylaminoazobenzol-Benzolsulfonat.
--	---

B. Sogenannte Aminoazobenzolsulfon- und -carbonsäuren.

Alle Alkalisalze derselben.

Aminoazobenzolsulfosäure.	Monomethyl-, Dimethyl-, Diäthylaminoazobenzolsulfonsäure,
Dimethylaminoazobenzolcarbonsäure.	Hydrochlorid der Dimethylaminoazobenzolcarbonsäure.

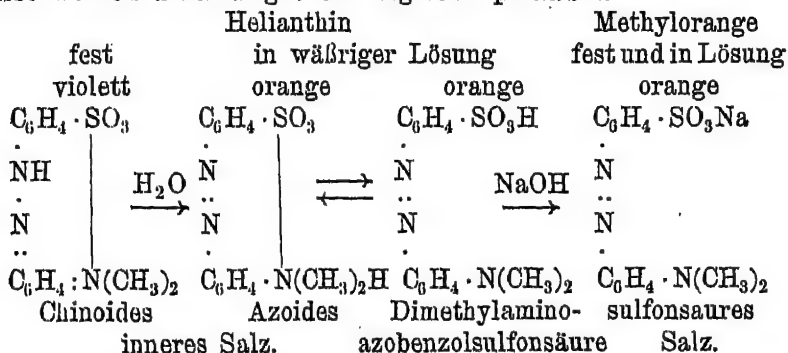
Danach ist somit die An- oder Abwesenheit von Alkylen bei den festen Stoffen ohne Einfluß auf die Zugehörigkeit zu einer der

1) Hantzsch, Berl. Ber. 89, 1089; s. a. Margosches, Zeitschr. f. angew. Chem. 1907, woselbst auch weitere Lit. über die Indikatoren zu finden ist.

2) Berl. Ber. 86, 1485; vgl. Lieb. Ann. 320, 116.

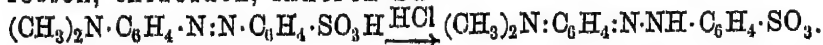
3) Berl. Ber. 41, 1187.

beiden Reihen. Durch einen genauen optischen Vergleich von Methylorange- und Helianthinlösungen wurde ferner bewiesen, daß das in fester Form als violette chinoides Salz beständige Helianthin durch den Lösungsvorgang praktisch vollständig in die azoide Form verwandelt wird, die natürlich auch in der alkalischen Lösung vorhanden und als Methylorange fixiert ist. Die Verhältnisse werden durch folgendes Diagramm plausibel:



Versuche, das orange azoide Helianthin auch in fester Form zu isolieren, scheiterten, jedenfalls infolge der großen Unbeständigkeit dieser Form.

Wird der Helianthinlösung sukzessive Salzsäure zugefügt, so geht, wie spektralphotometrisch nachgewiesen wurde, die azoide Form in die violette chinoides über. Da nun selbst bei Überschuß von Säure das Chlorhydrat des Helianthins größtenteils hydrolytisch gespalten ist, so beruht der „Farbumschlag von Methylorange oder Helianthin beim Ansäuern der stark verdünnten Lösungen also auf einem Übergang von orangegelben azoiden Formen in violette, chinoides Formen und zwar im wesentlichen auf einer Isomerisation der orangefarbenen Dimethylaminoazobenzolsulfonsäuren zu dem violetten, chinoiden, inneren Salz“:



11. Salzbildungen bei Derivaten des Triphenylmethans, Dibenzalacetons und verwandten Verbindungen.

Halochromie¹⁾.

Die Ansichten über die Konstitution der Triphenylmethan-

1) Die Einreihung dieses und des folgenden Kapitels unter die „Um-
Ley, Farbe und Konstitution.“

farbstoffe haben eine wesentliche Förderung durch das Studium eigenartiger Farberscheinungen bei den einfachst konstituierten Derivaten des Triphenylmethans erfahren; Farberscheinungen, für die v. Baeyer, der diese Untersuchungen inaugurierte, den Namen Halochromie einföhrte.

Bekanntlich bilden die an sich farblosen Chloride und Bromide $(C_6H_5)_3CCl$ und $(C_6H_5)_3CBr$ mit flüssigem Schwefeldioxyd intensiv gelbe Lösungen, Triphenylcarbinol $(C_6H_5)_3C(OH)$ sowie dessen Substitutionsprodukte lösen sich in konzentrierter Sshwefelsäure mit gelber bis tiefroter Farbe. Von großem Interesse für die Frage sind ferner die von A. v. Baeyer¹⁾ eingehend untersuchten sauren Sulfate, z. B.:

$(Cl \cdot C_6H_4)_3C \cdot SO_4H \cdot H_2SO_4$: braun,

$(J \cdot C_6H_4)_3C \cdot SO_4H \cdot H_2SO_4$; braun mit grünem Metallglanz,

sowie die Zinnchloridadditionsprodukte:

$(C_6H_5)_3C \cdot Cl \cdot SnCl_4$: gelb,

$(ClC_6H_4)_3C \cdot Cl \cdot SnCl_4$: rot.

Nach neueren Versuchen von Gomborg²⁾ sowie besonders von K. A. Hofmann³⁾ vermag die äußerst starke Überchlorsäure mit den Triphenylcarbinolen einfache farbige Salze z. B. $(C_6H_5)_3C \cdot ClO_4$ zu bilden, die im festen Zustand isoliert wurden.

Für die Beurteilung der Konstitution dieser Verbindungen ist weiter die von Walden⁴⁾ gemachte Beobachtung wichtig, daß die gelben Lösungen des $(C_6H_5)_3C \cdot X$ ($X = \text{Halogen}$) sowie die Substitutionsprodukte in flüssigem Schwefeldioxyd verhältnismäßig gute Leiter der Elektrizität sind, woraus auf die Existenz farbiger Ionen: $(C_6H_5)_3C^+$ bzw. $[(C_6H_5)_3C(SO_2)_n]^+$ geschlossen wird. Für die Lösung des $(C_6H_5)_3CCl$ in flüss. SO_2 wurden die folgenden immerhin beträchtlichen Werte der äquiv. Leitfähigkeit gefunden:

v	Λ	Temp. 0°
136	16,8	v Verdünnung in L
172	18,9	Λ äquiv. Leitf.
284	23,0	

„lagerungstheorie“ ist nicht ganz korrekt und erfolgte mehr aus praktischen Gründen.

1) Berl. Ber. 38, 569, 1156.

2) Lieb. Ann. 370, 159.

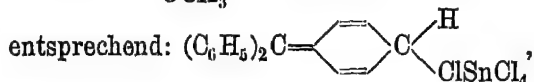
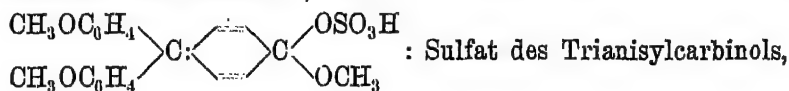
3) Berl. Ber. 42, 4856; 48, 178.

4) Zeitschr. f. phys. Chem. 48, 385; Berl. Ber. 85, 2018; vergl. Gomborg, Berl. Ber. 35, 2307.

Auch das von Gomberg¹⁾ isolierte Triphenylmethyl $(C_6H_5)_3C$ gibt mit einigen Solventien intensiv gelbe, elektrolytisch leitende Lösungen.

Nach Hantzsch und K. H. Meyer²⁾ soll Triphenylmethylbromid auch farblose Ionen liefern, da die im Sichtbaren nicht absorbierende Lösung in Pyridin die Elektrizität gut leitet.

Für die von Norris und Sanders entdeckten, von Kehrman³⁾ eingehender studierten farbigen, salzartigen Verbindungen des Triphenylcarbinols hielt letzterer eine chinoide (oder besser chinoloide) Struktur wahrscheinlich, z. B.



während v. Baeyer in späteren Arbeiten⁴⁾ eine chinoide Gruppierung in Abrede stellt. Vielmehr macht v. Baeyer die Annahme, daß die salzartigen Verbindungen des Triphenylcarbinols in zwei verschiedenen Zuständen existieren können, einem farblosen, nicht ionisierten und einem farbigen ionisierten [z. B. $(C_6H_5)_3CCl$ in flüss. SO_2]; der Übergang des einen Zustandes in den anderen soll mit einer bis jetzt nicht genau zu definierenden Veränderung in der Natur des Triphenylmethyls verbunden sein. Das neue Moment in der Baeyerschen Spekulation ist somit die Vorstellung, daß bei gewissen Carboniumverbindungen durch Betätigung gewisser Valenzen, Carboniumvalenzen, die auch durch eine besondere Formulierung: $(C_6H_5)_3C \sim Cl$, $(C_6H_5)_3C \sim SO_4H$ kenntlich gemacht werden, Dissoziation und gleichzeitig Farbe hervorgerufen werde. Wesentlich für diese Auffassung ist, daß der z. B. beim Lösen des Carbinols in konzentrierter Schwefelsäure sich zwischen dem Rest $(RC_6H_4)_3C$ und dem Radikal z. B. Cl abspielende Dissoziationsvorgang die Farbe bedingt, daß aber die Radikale $(RC_6H_4)_3C$ keine Änderung ihrer Funktionen erleiden.

1) Berl. Ber. 88, 3150.

2) Berl. Ber. 48, 336.

3) Berl. Ber. 84, 3815.

4) Siehe z. B. Berl. Ber. 88, 569.

Es hat somit den Anschein, als ob sich die genannten Salze von einer Base, Carboniumbase, dem Triphenylcarbinol $(C_6H_5)_3COH$ ableiten, in der das Triphenylmethyl die Rolle eines schwach elektropositiven Metalls spielt. Von weiterer Bedeutung für die Frage sind ferner v. Baeyers Untersuchungen über die methoxylierten Triphenylcarbinole. Durch Einführung der Methoxylgruppe erhöht sich nämlich die Basizität des Triphenylcarbinols, und zwar ist der Einfluß am stärksten in der p-, am schwächsten in der m-Stellung, was sich überzeugend dadurch nachweisen ließ, daß die Lösung des m-substituierten Carbinols in Eisessigschwefelsäure, die das farbige Sulfat enthält, durch geringere Mengen von wäßrigem Alkohol entfärbt, d. h. hydrolysiert wird, als die Lösung der p-Verbindung. Bemerkenswert ist ferner, daß die Basizität steigt mit der Zahl der eingeführten Methoxyle, und zwar im Verhältnis der Potenzen dieser Zahlen, wobei wieder die genannte Alkoholmenge als Maß für die Basizität angesehen wird. Auch für die methoxylsubstituierten Derivate des Dibenzalacetons $C_6H_5CH:CHCOCH:CHC_6H_5$, die ebenfalls farbige Sulfate bilden, gilt das „Potenzengesetz“. v. Baeyer nennt die Erscheinung, daß farblose oder schwach farbige Stoffe mit Säuren farbige salzartige Verbindungen liefern, ohne daß Umlagerung in eine chinoide Gruppierung vor sich geht, Halochromie.

Außer den Verbindungen der Triphenylcarbinolreihe zeigen auch Dibenzalaceton und analoge Verbindungen die Erscheinung der Halochromie¹⁾. Die Hydrochloride des Dibenzalacetons, Dibenzalcyklopentanons und ähnlicher Stoffe sind von Claisen²⁾, Vorländer³⁾, Thiele⁴⁾, Straus⁵⁾, sowie kürzlich von Stobbe⁶⁾ untersucht, sie besitzen die Zusammensetzung: Keton + $xHCl$, wo x mit steigender Temperatur kleiner wird. Je nach den Substituenten wechselt die Farbe von rot bis blauviolett, was aus der folgenden Tabelle zu ersehen ist:

1) v. Baeyer und Villiger, Berl. Ber. **34**, 2695; **35**, 1190, 3013; **36**, 2774; **38**, 582.

2) Lieb. Ann. **223**, 142.

3) Berl. Ber. **36**, 1470; **36**, 3528; **37**, 1648; **37**, 3364; Lieb. Ann. **341**, 1; **345**, 155.

4) Berl. Ber. **36**, 2375.

5) Berl. Ber. **39**, 2973; **40**, 2689; **42**, 1804, 2168.

6) Lieb. Ann. **370**, 93; wo auch die Literatur eingehend berücksichtigt ist.

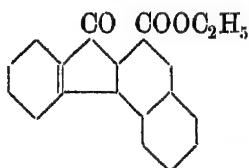
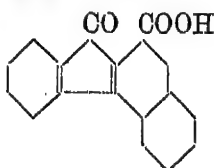


Ar	Ar'	Mole HCl bei		Körperfarbe des Salzes bei 15°
		15°	—75°	
C_6H_5	C_6H_5	2	4	ziegelrot
$\text{C}_6\text{H}_4\text{OCH}_3$ (1·4)	$\text{C}_6\text{H}_4\text{OCH}_3$ (1·4)	2	5	violett-schwarz
$\text{C}_6\text{H}_4\text{OC}_2\text{H}_5$ 1·2	$\text{C}_6\text{H}_4\text{OC}_2\text{H}_5$ 1·2	2	4	violett
C_6H_5	$\text{C}_6\text{H}_4\text{OCH}_3$	1·5	4	rotviolett
$\text{CH} : \text{CHC}_6\text{H}_5$	$\text{CH} : \text{CHC}_6\text{H}_5$	2	4	violett-schwarz
$\text{C}_4\text{H}_3\text{O}$	$\text{C}_4\text{H}_3\text{O}$	1	4	violett

Ähnliches gilt für die Dibenzalcyklopentanon-Salze, deren Farben durchwegs dunkler sind als die der Acetonreihe.

Nach Stobbe lagern sich auch andere Säuren, wie Tri-, Di- und Mono-chloressigsäure an die ungesättigten Ketone an, die Farben der Salze werden um so tiefer, je stärker die Säure ist.

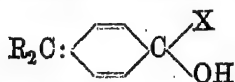
Auch bestimmte Derivate des Ketofluorens und das Allochrysoketons zeigen nach Stobbe die Erscheinung der Halochromie, z. B.



Allochrysoketoncarbonsäure, Allochrysoketoncarbonsäureester, von denen die erste Verbindung bordeauxrot, letztere hellgelb ist.

Schließlich sind auch die Chinone¹⁾ zur Halochromie befähigt, so bildet Phenanthrenchinon ein rotes Monosulfat: $\text{C}_{14}\text{H}_8\text{O}_2\text{H}_2\text{SO}_4$, Benzochinon mit Zinnchlorid ein rotes benzolhaltiges Doppelsalz: $\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_2 \cdot \text{SnCl}_4 \cdot \text{C}_6\text{H}_6$.

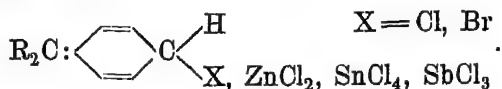
Was die Konstitution der farbigen Derivate des Triphenylcarbinols betrifft, so akzeptiert Gomborg²⁾ die Kehrmannsche Ansicht und leitet auf Grund von hier nicht wiederzugebenden Versuchen die farbigen Salze von einer Chinocarboniumbase:



1) Kehrmann, Berl. Ber. 85, 949; K. H. Meyer, Berl. Ber. 41, 2560.

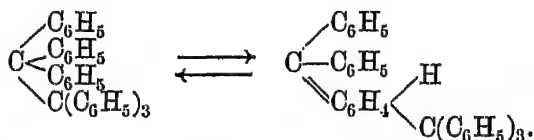
2) Berl. Ber. 40, 1847.

d. i. von einem sekundären Chinol ab. Von den durch Tautomerisation entstehenden chinoloiden Formen leiten sich ferner die farbigen Doppelsalze der Carbinolchloride mit gewissen Metallhalogeniden ab, deren Formel somit durch folgendes Symbol dargestellt werden müßte:



Ferner folgert Gombert, daß auch die zahlreichen Diphenylmethanderivate, z. B. Benzophenonchlorid¹⁾, $\text{C}_6\text{H}_5\text{CCl}_2\text{C}_6\text{H}_5$, Dizinamenyldichlormethan²⁾ ($\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}:\text{CH})_2\text{CCl}_2$, das wiederholt genannte Dibenzalacetone $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}:\text{CHC}_6\text{H}_5$, die sämtlich farbige Sulfate bzw. Doppelsalze liefern, ähnlich wie die Derivate des Triphenylcarbinols in zwei Zuständen, einem benzoiden farblosen und einem chinoiden, farbigen existieren müssen. Unter diesen Gesichtspunkten ist auch das Verhalten der interessanten von Schmidlin³⁾ entdeckten Magnesiumverbindung des Triphenylchlormethans verständlich, die ebenfalls in zwei Formen, einer farbigen und farblosen, besteht.

Auch die Konstitution des von Gombert entdeckten Triphenylmethyls ist hier kurz zu erörtern. Wahrscheinlich ist das feste, farblose Triphenylmethyl identisch mit Hexaphenyläthan; in den farbigen Lösungen der Verbindung wäre dann folgendes Gleichgewicht zwischen der farblosen benzoiden und farbigen chinoloiden Form anzunehmen:



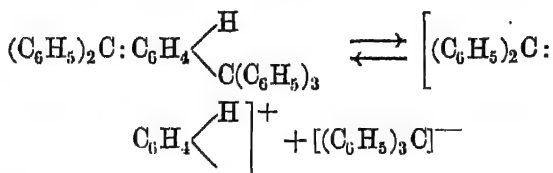
Die beträchtliche Leitfähigkeit, die dieser merkwürdige Kohlenwasserstoff in flüssigem Schwefeldioxyd aufweist⁴⁾, würde durch die Annahme einer elektrolytischen Dissoziation nach dem Schema:

1) Berl. Ber. 35, 2405.

2) Straus und Ecker, Berl. Ber. 39, 2977.

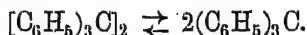
3) Berl. Ber. 39, 628; 41, 83.

4) Walden, Zeitschr. f. phys. Chem. 48, 443; Gombert, Berl. Ber. 37, 2851.



verständlich.

Eine andere wahrscheinlichere Auffassung vertritt Schlenck¹⁾. Danach ist das in Lösungen fast völlig bimolekulare, schwach farbige Triphenylmethyl vorwiegend als farbloses Hexaphenyläthan vorhanden, das sich im Gleichgewicht mit einer geringen Menge des monomolekularen, stark farbigen Triphenylmethyls (mit dreiwertigem Kohlenstoff) befindet:



Denn das Analogon des Triphenylmethyls in der Diphenylreihe: $\text{C}(\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{C}_6\text{H}_5)_3$ ist in Lösung tatsächlich monomolekular, gleichzeitig sind die Lösungen von intensiv violetter Farbe. Die Lichtabsorption dürfte bei diesen Kohlenwasserstoffen danach mit dem stark ungesättigten Charakter der Stoffe in Beziehung stehen.

Da v. Baeyer im Gegensatz zu Gomberg an der Ansicht festhält, daß die farbigen Salze und Komplexsalze des Triphenylcarbinols, z. B. die von ihm besonders eingehend untersuchten:



nicht chinoid konstituiert sind, so muß man vorläufig annehmen, daß Farbigkeit bei den Triphenylmethanderivaten durch zwei Umstände bedingt sein kann, durch chinoide Umlagerung und Halochromie²⁾.

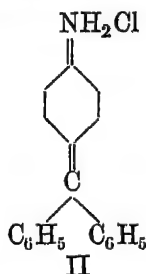
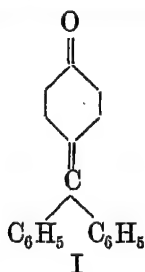
Durch eine eingehende Untersuchung der Oxy- und Amino-derivate des Triphenylcarbinols konnte v. Baeyer seine Ansichten über die Konstitution der Triphenylmethanfarbstoffe wesentlich präzisieren. Die wichtigsten Resultate dieser Untersuchungen³⁾

1) Lieb. Ann. 372, 1; ferner Lieb. Ann. 368, 295; vergl. über die Triphenylmethylfragen, soweit sie das Problem der Farbe betreffen, die Arbeiten Schmidlins, z. B. Berl. Ber. 41, 2471.

2) Eine Kritik der verschiedenen Ansichten enthält die Arbeit Kehrmanns, Lieb. Ann. 372, 307.

3) Lieb. Ann. 354, 152; s. auch des Autors neueste Untersuchung Lieb. Ann. 372, 80, die hier leider nicht mehr berücksichtigt werden konnte.

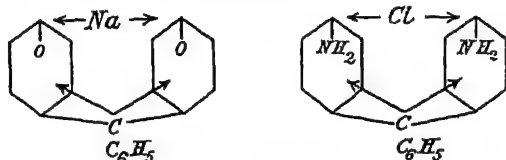
sind folgende: Alle Oxy- und Aminotriphenylcarbinole sind farblos, Farbigkeit tritt erst durch intramolekulare Abspaltung von Wasser auf. Von den monosubstituierten Derivaten sind nur die p-ständigen imstande, Wasser abzuspalten; aus dem p-Oxytriphenylcarbinol entsteht so das orange Fuchson (I) aus p-Aminotriphenylcarbinolchlorhydrat das ebenso farbige Fuchsonimoniumchlorid (II). Die singulären¹⁾ Disubstitutionsprodukte verhalten sich in der Sauerstoff- und Stickstoffreihe verschieden. Von den Sauerstoffverbindungen verlieren nur diejenigen ein Molekül Wasser, welche mindestens eine Hydroxylgruppe in p-Stellung enthalten; es entstehen so p-, m- und o-Oxyfuchsonen; in Alkalien sind alle drei mit intensiver Farbe löslich, beständig ist aber nur die violette p-p'-Form, die das charakteristische Benzaurinspektrum zeigt.



Die salzsauren Salze der singulären Diaminotriphenylcarbinole zeigen insofern ein den Oxyfuchsonen analoges Verhalten, als nur die p-p'-Form (Döbners Violett) ein charakteristisches Bandenspektrum gibt, das mit dem Benzaurinspektrum identisch ist. Ähnliches gilt für die singulären Trisubstitutionsprodukte. Nach allem müssen somit zwei Amino- bzw. Oxygruppen in p-Stellung stehen, damit aus dem Carbinol der Farbstoff mit dem charakteristischen Bandenspektrum entstehen soll. Diese Bedingungen werden an der Hand einer neuen Formulierung in folgender Weise diskutiert: „Bezeichnet man in dem Diaminotriphenylcarbinol die amidierten Benzole mit a und b, so ist es gleichgültig, ob a oder b in die chinoide Form übergeht, es kann auch die chinoide Form a in die chinoide Form b übergehen, ohne daß die Natur der Substanz sich ändert. Denkbar ist daher, daß eine fortwährende Oszillation stattfindet, welche Veranlassung zu

1) Unter singulären Substitutionsprodukten versteht der Autor solche, die nur je einen Substituenten im Benzolkern enthalten.

rhythmischen Ätherschwingungen geben kann; dasselbe gilt auch für das Natriumsalz des Benzaurins“.

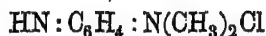


Diesen Rhythmus versucht v. Baeyer durch vorstehende Formulierungen plausibel zu machen, wobei die langen Pfeile die hin- und herpendelnde vierte Valenz des Zentralkohlenstoffatoms, die kurzen Pfeile die entsprechende Hin- und Herbewegung des Natrium- und Chlorions bzw. Elektrons bedeuten.

XV. Farberscheinungen bei (meist) indifferenten Verbindungen (Nebenvalenz-Äußerungen).

Mérichinoide Stoffe. Chinhydronartige Verbindungen.

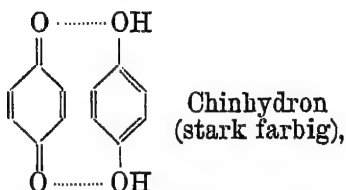
Zu anderen Ansichten über die Konstitution gewisser chinoider Verbindungen gelangt R. Willstätter¹⁾. Eine eingehende Untersuchung des sog. Wursterschen Rots, einer intensiv farbigen Verbindung, für die früher von Bernthsen bzw. Nietzki die Formel:



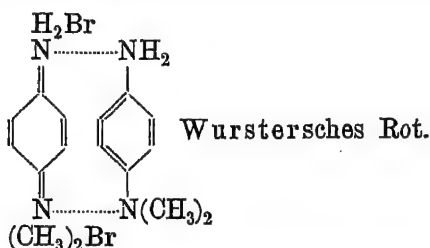
aufgestellt war, ergab, daß diese Verbindung eine andere Zusammensetzung besitzt, daß sie halbchinoid ist, während die ganzchinoiden Verbindung wie die schon früher von Willstätter dargestellten Chinonimide (vgl. S. 37), farblos bzw. schwach farbig ist. Danach mußte das Wurstersche Rot ein Chinhydron, d. h. eine Verbindung eines Chinons mit einem Hydrochinon sein. Zu einer ähnlichen Auffassung der Konstitution stark farbiger chinoider Verbindungen ist übrigens vor Willstätter schon Kehrmann²⁾ gelangt. Die starke Farbigkeit der Chinhydrone erklärt Willstätter durch die Annahme, daß die Addition des Chinons und Hydrochinons durch gegenseitige Ab-sättigung der Partialvalenzen beider Verbindungen erfolgt:

1) Willstätter u. Piccard, Berl. Ber. 41, 1465.

2) Vgl. Berl. Ber. 41, 2340.



wonach dem Wursterschen Rot folgende Formel zu erteilen wäre:



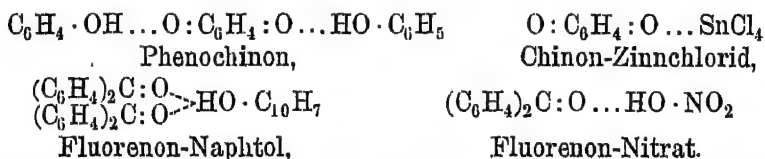
Den wesentlichen Unterschied zwischen den leicht in die Komponenten dissoziierbaren eigentlichen Chinhydrone und dem Wursterschen Rot, das sich ohne Spaltung tieffarbig in Wasser löst, versucht Willstätter durch die Annahme plausibel zu machen, daß im Wursterschen Salz die Komponenten zu einem Gesamtmolekül verbunden sind, daß sich aber zwischen ihnen noch eine Art von isorropischem Vorgang abspielt, wie ihn Baly und Desch bei einigen Verbindungen annehmen. Für diese teilweise chinoiden stark farbigen Verbindungen schlagen Willstätter und Piccard die Bezeichnung merichinoid vor; im Gegensatz zu den schwach farbigen holochinoiden (z. B. den schwach farbigen Imoniumsalzen aus p-Phenylendiamin).

(Infolge der Ähnlichkeit zwischen dem Rot von Wurster und dem Fuchsin hinsichtlich der starken Farbigkeit nehmen Willstätter und seine Mitarbeiter auch beim Fuchsin, beim Doebner'schen Violett und ähnlichen Farbsalzen eine merichinoide Konstitution an.)

In die gleiche Klasse wie die Chinhydrone¹⁾ gehören die neuerdings von K. H. Meyer untersuchten ebenfalls stark farbigen Phenochinone, z. B. $C_6H_4 : O_2(C_6H_5OH)_2$, sowie die Additionsprodukte des Fluorenons und Dibenzalacetons mit Phenolen, die wiederum

1) Über Chinhydrone siehe noch folgende Arbeiten: Urban, Wien, Monatsh. 1907, 2399; Siegmund, ebenda 1087; Willstätter, Berl. Ber. 41, 1464; Schlenk, Lieb. Ann. 368 277; K. H. Meyer, Berl. Ber. 42, 1149.

mit den Verbindungen der Ketone und Chinone mit Säuren, Metallchloriden und schwefliger Säure (s. S. 178) große Ähnlichkeit haben, so daß folgende Typen vergleichbar sind:

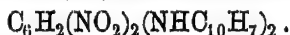


In allen Fällen entstehen durch Addition dunklerfarbige Stoffe¹⁾.

Chromoisomerie bei Nitranilinen sowie Organo-Komplexverbindungen.

Den früher beschriebenen Fällen von Chromoisomerie bei Salzen sind äußerlich gewisse bei indifferenten Verbindungen beobachtete Isomeriefälle ähnlich; so sei an dieser Stelle Gattermanns²⁾ Beobachtung registriert, daß sich 3-Nitro-4-Acettoluid in zwei Formen, einer farblosen und einer gelben, erhalten läßt, die sich durch Schmelzen und Impfen mit einem Kristall der gewünschten Form ineinander überführen lassen.

Auch gewisse Derivate höher nitrirter Aniline sowie des Pikramids sind neueren Untersuchungen von Sudborough³⁾ zufolge in zwei Modifikationen, meist einer gelben und roten, erhalten worden, z. B. das Di- α -naphtylamin-dinitrobenzol:



Auch die Anlagerungsprodukte der Polynitrobenzole an Amine treten nach Untersuchungen des letzten Autors in intensiv farbigen Formen auf, z. B. Trinitrobenzol-Naphtylamin.

Die farbigen Nitraniline und verwandten Verbindungen sind in neuester Zeit systematisch von Hantzsch und seinen Schülern⁴⁾ untersucht worden. Danach existieren viele Mono-, Di- und Trinitroaniline in verschiedenen gelben, orangen und roten Formen, z. B.:

1) Näheres siehe K. H. Meyer, Berl. Ber. 43, 157; ferner Berl. Ber. 42, 1149 u. 41, 2568.

2) Berl. Ber. 18, 1438; siehe ferner Schaum, Ann. 300, 224; Berl. Ber. 31, 129.

3) Journ. Chem. Soc. 79, 522; 83, 1334; 89, 583.

4) Berl. Ber. 43, 1651, 1662.

1. Mononitroaniline.

3. $\text{NO}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$ (1) gelb (labil), orange (stabil).

2a. 2,4-Dinitroaniline.

$(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_3$ gelb (labil), orange (stabil).

$(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_2\text{Br} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$, gelb und orange.

2b. Derivate des 2,6-Dinitro-p-toluidins.

$(\text{NO}_2)_2 \cdot \text{C}_7\text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$, gelb (labil), orange (stabil).

3. Prikrilamine.

$(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2 \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_5$, 2 rote Formen.

$(\text{NO}_2)_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}_3$ (p) orange und rot.

Allerdings ist das Auftreten sämtlicher 3 Formen, der gelben, orangen und roten, bei ein und demselben Stoff mit Sicherheit nicht beobachtet, was aber nur der äußerst leichten Isomerisationsfähigkeit dieser Verbindungen zuzuschreiben ist. Die orange-farbigen Stoffe sind wahrscheinlich analog den orange Nitrophenolsalzen „Mischformen“.

Außer diesen Chromoisomeren sind bei den Nitranilinen von Hantzsch noch andere Formen beobachtet, die gleiche Farbe wie die Chromoisomeren besitzen, sich aber von diesen durch den Schmelzpunkt und morphologisch unterscheiden; diese Formen werden als homochromisomere bezeichnet. Die Verknüpfung von Chromo- und Homochromisomerie läßt sich nach Hantzsch am besten beim o-Tolyl-Dinitranilin studieren, von dem folgende 4 Formen bekannt sind:

homochrom- isomer	gelb, stabil S.-P. 129°	orange, stabil S.-P. 121°	homochrom- isomer
	chromoisomer,		
homochrom- isomer	gelb labil S.-P. 120—121°	orange, labil Umwandlungspunkt in gelb, stabil, ca. 110°	homochrom- isomer
	chromoisomer.		

Diese vier Formen bestehen jedoch nur im festen Zustande als gesonderte Individuen, in Lösungen sind sie in allen Medien optisch völlig identisch; zwei dieser optisch identischen Lösungen sind jedoch chemisch verschieden, weil aus denselben zwei verschiedene feste Nitraniline hervorgehen. Es wurde ferner noch nachgewiesen, daß sämtliche Formen isomer nicht etwa polymer

oder polymorph sind. Eine chemische Deutung dieser komplizierten Verhältnisse ist vorläufig noch nicht zu geben. Von Nitranilinen, deren Spektren in den vorhin genannten Arbeiten untersucht worden sind, seien folgende erwähnt:

1,3,5-Trinitrobenzol,
1,3-Dinitro-5-aminobenzol,
1-Nitro-3,5-diaminobenzol,
o- und m-Tolyl-2,4-dinitraniline,
p-Tolyl-2,4-dinitranilin,
Phenyl-2,4-dinitranilin,
Dimethyl-2,4-dinitranilin,
Diäthyl-2,4-dinitranilin,
Dimethyl-3,4-dinitranilin,
 α - und β -Methylphenylpikramid,
Methyl-p-tolyl-pikramid,
Methyl-o-tolyl-pikramid,
Phenylpikramid,
Phenyl-2,4-dinitranilin.

Daß gewisse Nitrokörper und Amine intensiv farbige Verbindungen bilden können, wurde schon S. 187 erwähnt. Mit der Untersuchung dieser Verbindungen hat sich neuerdings auch Werner¹⁾ beschäftigt, der wie Hantzsch der Ansicht ist, daß die Farbe mit der Betätigung von Nebenvalenzen zusammenhängt. Bekanntlich treten manche aromatische Kohlenwasserstoffe mit aromatischen Polynitrokörpern zu intensiv farbigen Molekülverbindungen zusammen, wie Naphtalin-Trinitrobenzol, Phenanthren-Pikrylchlorid, u. a.

Von Werner wurde nun die interessante Tatsache beobachtet, daß auch aliphatische Polynitroverbindungen sich ähnlich verhalten, so lösen sich verschiedene Kohlenwasserstoffe in farblosem Tetranitromethan farbig; z. B.:

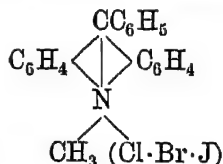
Benzol: gelb,
Toluol: intensiv gelb,
m-Xylol: goldgelb,
Naphtalin: orange,
Anthracen: rötlichbraun.

1) Werner, Berl. Ber. 42.

Zweifellos steht hier die Farbe mit der Absättigung von Nebenvalenzen zwischen der Nitrogruppe und den ungesättigten Kohlenstoffatomen in genetischer Beziehung.

XVI. Farbänderung bei Salzen infolge von Polymerie.

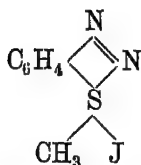
Daß durch Polymerie bei Salzen Farbänderungen bewirkt werden können, ist auf anorganischem Gebiete in einigen Fällen konstatiert worden; so ist die auffällige Farbänderung bei Cupri- und Cobaltohalogeniden im wesentlichen auf Autokomplexsalzbildung zurückzuführen. Auf organischem Gebiete wurden kürzlich von Hantzsch¹⁾ gewisse Salze von Akridinbasen, z. B. die N-Methylphenylakridoniumhalogenide, genauer untersucht, bei denen die Farben der festen Salze vom Chlorid bis Jodid eine wesentliche Vertiefung aufweisen: das Chlorid ist gelb, das Bromid etwas dunkler, das Jodid braunschwarz. Auch in Lösungen wenig dissoziierender Medien, wie Alkohol und namentlich Chloroform, sind diese Unterschiede in der Farbe vorhanden; parallel damit konnte



nachgewiesen werden, daß in Chloroformlösung das gelbe Chlorid fast monomolekular, das dunkle Jodid hingegen trimolekular ist. Dissoziierende Lösungsmittel wie Wasser lösen das braune Jodid zu monomolekularem gelben Salz.

Das neutrale Methylphenylakridoniumsulfit entsteht in zwei gesonderten Modifikationen, einer tiefgrünen und braunen, von denen letztere nach Analogie mit dem Jodid trimer ist, während erstere bimolekular sein dürfte. Außer den intensiv farbigen Sulfiten existieren noch Doppelsulfite mit Alkalisulfit, z. B. $(\text{C}_{20}\text{H}_{16}\text{N})_2\text{SO}_3 \cdot \text{Me}_2\text{SO}_3$, die aber sehr wahrscheinlich Pseudosulfite sind und sich von der farblosen Pseudoakridinbase ableiten (vgl. S. 170). Ähnlich verhalten sich die Salze des Methylakridoniums und des Akridoniums; auch das Jodmethylat des o-Phenylendiazosulfids:

1) Berl. Ber. 42, 68; vgl. H. Decker, Berl. Ber. 37, 2938.



wurde in zwei Formen, einer stabilen goldgelben und einer labilen schwarzgrünen, erhalten, die zweifellos ebenfalls als polymere Formen anzusprechen sind. Die Lösungen der Salze wurden spektralphotometrisch untersucht.

Auch die Silbersalze des 2,4,6-Tribromphenols sind von H. A. Torrey und W. H. Hunter¹⁾ in zwei Formen erhalten worden, die die Verfasser als chinoid ansehen.

Nach Hantzsch und Scholtze²⁾ geben auch einige Chlorphenole, z. B. 2,4,6-Trichlorphenol, gelbe Silbersalze, während die Jodphenole durchwegs farblose Salze liefern; beide Formen, farblose und farbige, sind lediglich bei den Silbersalzen der Bromphenole beobachtet. Letztere Autoren halten Polymerie als Ursache für die Farbverschiedenheiten für wahrscheinlicher.

XVII. Farbverhältnisse bei Organometallverbindungen, insbesondere bei inneren Komplexsalzen.

Neuerdings haben Farbänderungen bei gewissen Organometallverbindungen eine allgemeinere Bedeutung erlangt, die nach einem Vorschlag von H. Ley als innere Komplexsalze bezeichnet werden. Zur Charakterisierung dieser Verbindungsklasse³⁾ sei folgendes angeführt:

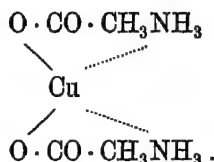
Bei den normalen Salzen MeX_2 , z. B. Kupferacetat $\text{Cu}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2$ ist bekanntlich das Sättigungsbestreben des Metalls nicht befriedigt; das Salz ist imstande, noch weitere Moleküle, z. B. 2 Moleküle Ammoniak, aufzunehmen, wodurch dann eine vollständige Sättigung bzw. eine solche höheren Grades erreicht ist. Mit Werner machen wir nun die Annahme, daß in den komplexen Salzen wie

1) Berl. Ber. 40, 4332.

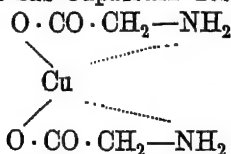
2) Berl. Ber. 40, 4878.

3) Bruni, Atti R. Accad. Lincei (5) 18, II, 28; Ley, Ztschr. f. Elektrochem. 1904, S. 954; Berl. Ber. 40, 699; Tschugaeff, Journ. prakt. Chem. 75, 153; Werner, Berl. Ber. 41, 1062; Neuere Anschauungen auf dem Gebiete der anorganischen Chemie, 2. Aufl.

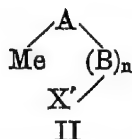
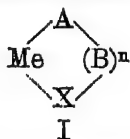
$\text{Cu}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 \cdot 2\text{NH}_3$, das Metall mit dem Säurerest durch Hauptvalenzen, die addierten Ammoniakmoleküle durch sekundäre Affinitätskräfte festgehalten werden, die Werner Nebenvalenzen nennt, was durch folgende Formulierung zum Ausdruck gebracht werden soll:



Nun sind Metallverbindungen bekannt, die ihrer Zusammensetzung nach gewöhnliche Salze (z. B. binäre, ternäre usw.) zu sein scheinen, die ihrem Verhalten nach jedoch unzweifelhaft undissoziierte Komplexsalze sind und zweckmäßig innere Komplexsalze genannt werden. Dem Kupferacetat-Ammoniak entspricht als inneres Komplexsalz das Cuprisalz des Glyzins, dessen Formel:

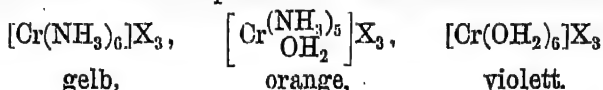


ausdrücken soll, daß die Bindung des Metalls teils durch Neben-, teils durch Hauptvalenzen bewirkt wird. Außer Aminogruppen können auch noch andere Atomkomplexe wie NH , SH , NOH u. a. mit dem Metallatom intramolekular in Beziehung stehen, so daß sehr viele Variationen möglich sind. Innere Komplexsalze sind demnach nicht dissoziierbare¹⁾ Metallverbindungen, bei denen dem Säurerest angehörige Atome oder Atomgruppen mit dem Metallatom in einem Affinitätsaustausch stehen. Durch die gleichzeitige Betätigung von Haupt- und Nebenvalenzen sind die Eigenschaften der inneren Komplexsalze I in der Regel völlig abweichend von denen der normalen Salze II,



1) Der Definition zufolge ist die Existenz innerer Komplexsalze stark elektropositiver Metalle in wässriger Lösung unwahrscheinlich. Aus diesem Grunde erscheint mir auch die S. 110 mitgeteilte Formulierung der Alkalisalze des Acetessigesters als innere Komplexsalze nicht plausibel.

vor allem hinsichtlich der Dissoziationsverhältnisse und der Farbe. Aus den umfangreichen Untersuchungen Jörgensens, Werners und Pfeiffers geht hervor, daß durch Komplexsalzbildung im gewöhnlichen Sinne, die dem Metallatom bzw. Metallion eigene Lichtabsorption häufig sehr erheblich geändert wird. Es sei hier nur an die Tatsache erinnert, daß das im festen Zustande rotviolette Chromchlorid Komplexsalze von fast allen Farben liefert, z. B.



Das gleiche trifft auch für die inneren Komplexsalze zu. Wie die Messungen am Glyzin- und Alaninkupfer bewiesen haben, sind die Spektren der inneren Komplexsalze und der ihnen entsprechenden gewöhnlichen sehr ähnlich und analoges ist auch für die Nickel-
salze gefunden worden¹⁾.

Wie schon aus der Formel I, S. 192 hervorgeht, ist durch die gleichzeitige Betätigung von Haupt- und Nebenvalezen eine zyklische Anordnung der Atome und Atomgruppen im Molekül des Salzes entstanden. Tschugaeff und Werner haben nun darauf hingewiesen, daß gerade diejenigen inneren Komplexsalze eine besonders große Beständigkeit aufweisen, in deren Molekül ein Fünf- oder Sechsring angenommen werden kann [Kupfersalz des Glyzins, des α -Alanins (5-Ring), des β -Alanins (6-Ring)].

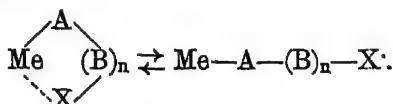
Legen wir das in der Formel I ausgedrückte allgemeine Schema für ein inneres Komplexsalz zugrunde, so wird, abgesehen von der Fähigkeit zur Bildung spannungsfreier Ringsysteme, der Zustand des inneren Komplexsalzes noch abhängen von der Atomaffinität, die zwischen dem Schwermetall und dem an dieses gebundenen Atom bzw. Atomkomplex A tätig ist und die u. a. von dem elektrochemischen Charakter der Bestandteile des Salzes mitbestimmt wird²⁾. Ferner wird auch die Stärke der Anziehung $\text{Me} \dots \text{X}$ von ausschlaggebender Bedeutung für den Zustand des inneren Komplexsalzes und damit für seine Farbe sein. Letztere Größe entspricht bei gewöhnlichen Komplexsalzen dem reziproken Wert der Zerfallskonstanten.

Nach Analogie mit den gewöhnlichen Komplexsalzen wird die Stärke der Bindung $\text{Me} \dots \text{X}$ temperaturvariabel sein; wahr-

1) H. Ley, Berl. Ber. 42, 302.

2) Vgl. u. a. H. Ley u. K. Schaefer, Ztschr. f. phys. Chem. 42, 690; Berl. Ber. 42, 366.

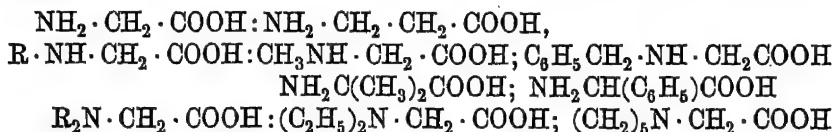
scheinlich erklärt sich manche durch Temperaturänderung bewirkte Farbänderung bei inneren Komplexsalzen durch einen Vorgang, den man als „intramolekulare Dissoziation eines inneren Komplexsalzes“ bezeichnen und durch folgende Formulierung plausibel machen könnte:



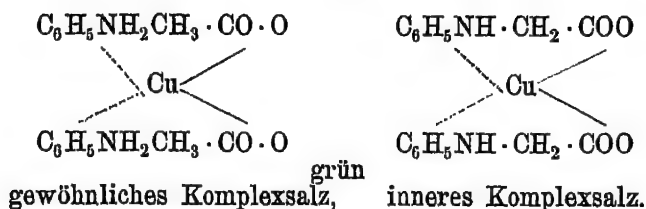
Die Zahl der Wasserstoffverbindungen, die mit Sicherheit innere Komplexsalze bilden, ist bereits als ziemlich groß erkannt worden; es seien in der folgenden kleinen Übersicht, die auf Vollständigkeit keinen Anspruch macht, besonders diejenigen Verbindungen hervorgehoben, die für das Farbproblem von Interesse sind.

1. Aminosäuren, $\text{H}_2\text{N} \cdot (\text{R})_n \cdot \text{COOH}$, bieten die einfachsten Verhältnisse, da hier auch die den inneren Komplexsalzen entsprechenden gewöhnlichen Komplexsalze in der Regel gut untersucht sind.

Die Cuprisalze der aliphatischen α - und β -Aminosäuren, sowohl die an Stickstoff substituierten als auch nichtsubstituierten Verbindungen haben mit dem Glyzinkupfer hinsichtlich der Farbe die größte Ähnlichkeit, die in der folgenden Tabelle genannten Aminosäuren

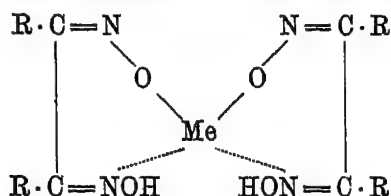


bilden sämtlich Cuprisalze, die im festen Zustande blau und deren Lösungen tief violettblau sind. Die Substitution von Wasserstoffatomen der Methylengruppen durch Phenyle scheint keine wesentliche Veränderung der Farbe zu bewirken: die Amino-phenylelessigsäure $\text{NH}_2 \cdot \text{CHC}_6\text{H}_5 \cdot \text{COOH}$ bildet wie Aminoessigsäure ein im festen Zustande blaues Kupfersalz. Die Substitution eines Wasserstoffatoms der Aminogruppe durch aromatische Reste bewirkt hingegen eine wesentliche Änderung der Lichtabsorption: die Cuprisalze der Anilinoessigsäure $\text{NHC}_6\text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$ sowie der Homologen sind im festen wie gelösten Zustande intensiv grün. Ihnen entsprechen als gewöhnliche Komplexsalze die ebenfalls intensiv grünen Verbindungen des Kupferacetats mit Anilin und den homologen Basen, so daß wir folgende Parallele haben:



Die Phenylgruppe beeinflusst die Farbe dieser Komplexe somit in ganz ähnlicher Weise wie die der Kupferalkalikomplexe der Oxyssäuren¹⁾.

2. Dioxime, $\text{R} \cdot \text{C}(\text{:NOH})\text{C}(\text{:NOH})\text{R}'$. Ihre inneren Komplexsalze, Dioximine, sind wahrscheinlich im Sinne der Formel



konstituiert. Von den eingehend von Tschugaeff²⁾ untersuchten Dioximinen seien folgende genannt:

Dimethylglyoxim, $\text{CH}_3\text{C}(\text{:NOH})\text{C}(\text{:NOH})\text{CH}_3$: Nickelsalz hochrot.

Methyläthylglyoxim, $\text{C}_2\text{H}_5\text{C}(\text{:NOH})\text{C}(\text{:NOH})\text{CH}_3$: Nickelsalz braunrot, Platosalz braunrot, Palladosalz gelb.

Diphenylglyoxim, $\text{C}_6\text{H}_5\text{C}(\text{:NOH})\text{C}(\text{:NOH})\text{C}_6\text{H}_5$: Nickelsalz braunrot, Platosalz braunrot, Palladosalz orange gelb.

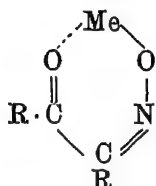
Den Glyoximen schließen sich gewisse Diamidoxime, z. B. Oxalendiamidoxim $\text{NH}_2 \cdot \text{C}(\text{:NOH})\text{C}(\text{:NOH})\text{NH}_2$, hinsichtlich der Bildung abnorm farbiger innerer Komplexsalze vollständig an³⁾.

3. Gewisse Isonitrosoketone, $\text{R} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}(\text{:NOH})\text{R}$, deren inneren Komplexsalze wahrscheinlich nach dem Schema:

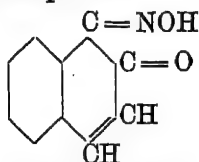
1) Vgl. H. Ley u. O. Erler, Ztschr. f. anorg. Chem. 56, 401. Auch die Oxyssäuren $\text{HO} \cdot \text{R} \cdot \text{COOH}$ (Glykolsäure, Milchsäure, Mandelsäure usw.), ferner die Alkoxysäuren $\text{R}'\text{O} \cdot \text{R} \cdot \text{COOH}$ (Äthoxyessigsäure, Phenoxyessigsäure) bilden Cuprisalze von anomalen Eigenschaften; so sind diese Verbindungen wesentlich geringer dissoziiert als die entsprechenden der Carbonsäuren $\text{R} \cdot \text{COOH}$, auch hinsichtlich der Farbe von diesen durchaus unterschieden. In den genannten Salzen liegen ebenfalls innere Komplexsalze, d. h. innere Hydrate bzw. Alkoholate vor.

2) Tschugaeff, Ztschr. f. anorg. Chem. 46, 144; Berl. Ber. 39, 2692; Berl. Ber. 38, 2520 (Nickelglyoxim).

3) Tschugaeff u. Surenjanz, Berl. Ber. 40, 181.



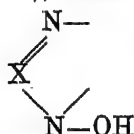
konstituiert sind, nach dem zwischen der Residualaffinität des Carbonylsauerstoffatoms und des Metallatoms ein Ausgleich stattgefunden hat; als Beispiel möge das analytisch-chemisch wichtige Cobaltisalz des Nitroso- β -Naphthols:



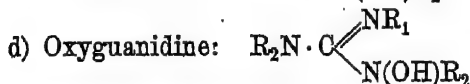
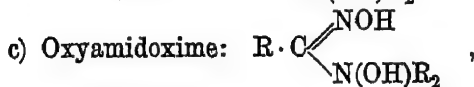
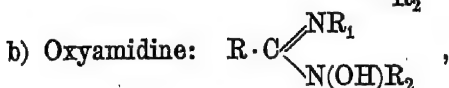
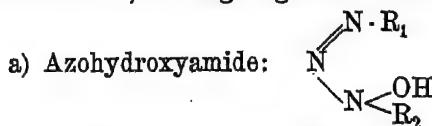
von intensiv roter Farbe genannt werden.

Auch aliphatische Isonitroketone bilden in der Regel abnorm farbige Schwermetallsalze, die nach allen Analogien innere Komplexsalze sind.

4. Acylhydroxylamine¹⁾, denen die Atomgruppierung:



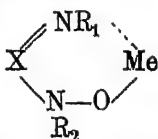
gemeinsam ist; es mögen genannt werden:



R bedeuten aliphatische oder aromatische Radikale.

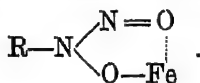
1) Vgl. H. Ley u. P. Krafft, Berl. Ber. 40, 697.

Die inneren Komplexsalze sind im Sinne der Formel:



konstituiert; unter ihnen sind die Cuprisalze am meisten charakteristisch, die übereinstimmend braune bis rotbraune Farbe und äußerst geringe Cupriionenkonzentration aufweisen.

4a. Den Acylhydroxylaminen sind in gewisser Beziehung ähnlich die Nitrosophenylhydroxylamine, die neuerdings eingehend von Bamberger¹⁾ untersucht sind und von denen sich durch enorm geringe Ionenkonzentrationen ausgezeichnete Ferrisalze ableiten, denen vielleicht folgende Konstitution zuzuschreiben ist:



5. Äußerst charakteristische innere Komplexsalze derivieren von Imidverbindungen, die man wegen ihrer Zugehörigkeit zum Biguanid, der bekanntesten Verbindung dieser Reihe, die Basen der Biguanidklasse nennen könnte und die aus den Säureimiden $\text{R} \cdot \text{C} : \text{O} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} : \text{O} \cdot \text{R}$ dadurch hervorgehen, daß Kohlenwasserstoffreste R bzw. Sauerstoffatome sukzessive durch Amino- (NH_2 -, NHR -, NR_2 -) Gruppen bzw. Imino- ($:\text{NH}$ -, $:\text{NR}$ -) Gruppen ersetzt werden²⁾. Die genetischen Beziehungen sind am besten an der Hand der folgenden Tabelle ersichtlich. Die Verbindungen der ersten Vertikalkolumne bilden entweder normal zusammengesetzte Verbindungen MeX_2 von normaler Farbe, wie Dibenzamid $\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5$, das ein blaues, leicht hydrolysierbares Cuprisalz entstehen läßt, in dem jedenfalls kein inneres Komplexsalz vorliegt, oder, wie Biuret IIIa, abnorm zusammengesetzte Schwermetall-Alkalisalze, z. B. ein rotes Kupferalkalisalz. Die Acylharnstoffe scheinen überhaupt nicht zur Salzbildung befähigt zu sein.

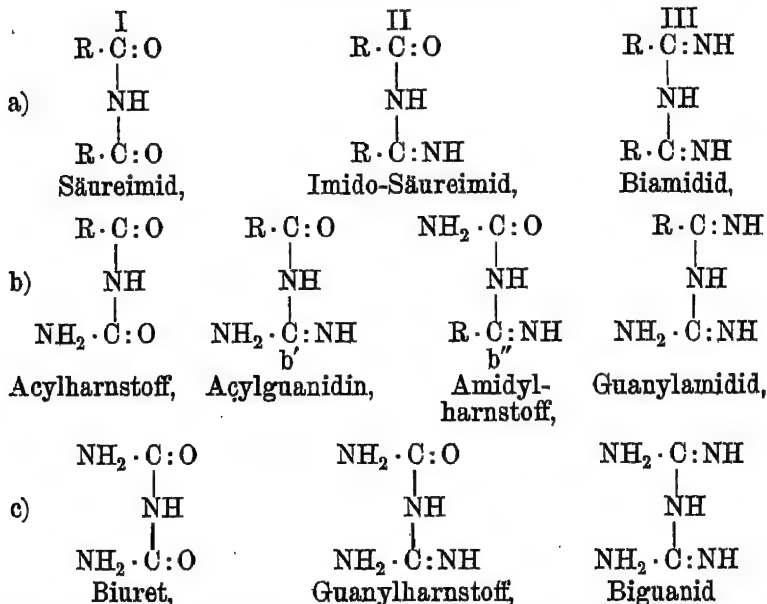
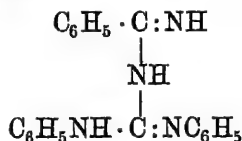
Schon der Eintritt einer Iminogruppe in das Molekül des Dibenzamids genügt, um anomale Salze, z. B. mit Cu, Ni, zu erzeugen. Imidodibenzamid IIa bildet ein hellgraubraunes Cupri- und ein hellgelbes Nickelsalz³⁾.

1) Bamberger u. Baudisch, Berl. Ber. 42, 3576.

2) H. Ley u. F. Müller, Berl. Ber. 40, 2950.

3) F. Werner, Dissertation, Leipzig 1908.

Von sonstigen Vertretern dieser Imidoverbindungen sei das Triphenyl-guanyl-amidid (IIIb) ¹⁾



genannt, das ein tiefgelbes Cobalt-, ein gelbbraunes Cupri- und gelbrotes Nickelsalz liefert, Salze, die sich auch mit ähnlichen Farben in indifferenten Medien, wie Benzol und Chloroform, lösen.

Die am meisten charakteristischen Metallverbindungen geht, wie schon seit langem bekannt ²⁾, das Biguanid IIIc ein, dessen hellrotes Cuprisalz die interessanteste Verbindung der ganzen Gruppe ist.

Was die Konstitution aller dieser inneren Komplexsalze betrifft, so ist das Metall wahrscheinlich an Stelle des Wasserstoffatoms der zentralen Imidgruppe eingetreten, während die anderen basischen Amino- und Iminogruppen durch Nebenvalenzen mit dem Metall in Verbindung stehen ³⁾.

1) H. Ley u. F. Müller, Berl. Ber. 40, 2950.

2) Rathke, Berl. Ber. 12, 777; Emich, Wiener Monatsh. 12, 17.

3) Berl. Ber. 40, 2953; ferner Tschugaeff, Berl. Ber. 39, 3197.

Wie schon hervorgehoben wurde, bildet Biuret keine normal zusammengesetzten Salze MeX_2 wie Biguanid; das intensiv rote der bekannten Biuretreaktion zugrunde liegende und zuerst von Schiff¹⁾ analysierte Salz ist alkalihaltig und entspricht der Formel:

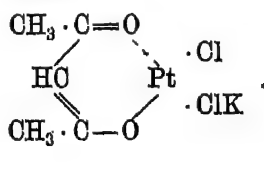


Wahrscheinlich liegen hier gewissermaßen innere Komplexsalze höherer Ordnung vor, bei denen das Schwermetall (Cu, Ni) teils anionisch-komplex gebunden ist, wie in den Kupferalkalisalzen der Oxysäuren, Glykolsäure, Weinsäure (Fehlingsche Lösung), teils aber auch noch durch Nebenvalenzen mit bestimmten Gruppen des Anions, NH_2- , $\text{NH}=\text{}$, in Verbindung steht, was die auffällige Farbe dieser Verbindungen erklären würde. Es möge hier Erwähnung finden, daß sich gewisse Oxy- und Aminohydroximsäuren²⁾:



z. B. Aminoacethydroximsäure $\text{NH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}(\text{:NOH})\text{OH}$, hinsichtlich der Bildung roter Kupferalkaliverbindungen dem Biuret ganz analog verhalten.

Kompliziertere innere Komplexsalze liegen ferner in den von Werner³⁾ untersuchten Platinchlorür-Acetylacetonaten vor, die folgendermaßen formuliert werden:



Farbverschiedene stereoisomere innere Komplexsalze.

Die Beziehungen zwischen gewöhnlichen und inneren Komplexsalzen haben eine wesentliche Vertiefung erfahren durch die Auf-
findung zweier isomerer Cobaltglycine $\text{Co}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2)_3$, die auch für das Farbproblem von Interesse sind⁴⁾. Das Cobalti-

1) Lieb. Ann. 299, 286.

2) Kornagel, Dissertation, Leipzig 1907.

3) Berl. Ber. 84, 2586; 41, 1064.

4) H. Ley u. H. Winkler, Berl. Ber. 42, 3894.

salz des Glykokolls existiert in zwei Formen, einer violetten, $\text{Co}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2)_3 2\text{H}_2\text{O}$ und einer roten, $\text{Co}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2)_3 \text{H}_2\text{O}$, die auch in Lösung isomer sind und deren Isomerie nur sterisch gedeutet werden kann. Dem Cobaltiglycin entsprechen als gewöhnliche Komplexsalze die Triammin-triacido-cobaltisalze:



Unter Zugrundelegung des bekannten Wernerschen Oktaederschemas¹⁾ für das komplexe Radikal (CoR_6) sind aber auch für die nicht dissoziierbaren, sogenannten nullwertigen Triammintriacido-metallverbindungen zwei Isomere vorauszusehen, die als bi-cis- und

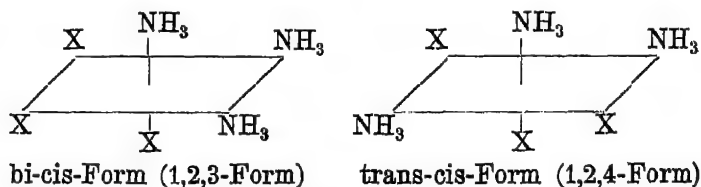


Fig. 36.

trans-cis- bzw. als 1,2,3- und 1,2,4-Formen anzusprechen sind (siehe Fig. 36). Im Falle der isomeren Komplexsalze ist der Glycinrest

$\text{CO}_2\text{—CH}_2\text{—NH}_2$ dreimal um das Cobaltatom gruppiert zu denken. Die Absorptionsspektren der beiden Formen sind in Fig. 37 dargestellt; größere Unterschiede sind nur im Sichtbaren vorhanden. Die große Ähnlichkeit der Absorptionsspektren der Cobaltiglycine im Ultraviolett wird mit der Tatsache zusammenhängen, daß in dem Reste:



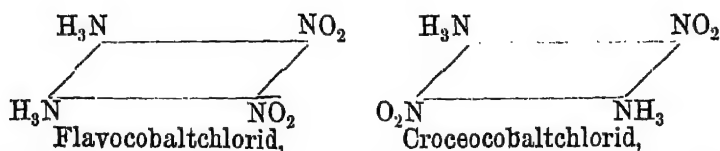
keine gelockerten Valenzelektronen vorkommen, die die Elektronen des Metalls wesentlich beeinflussen.

Zum Vergleich wurden die Absorptionsspektren zweier stereoisomerer gewöhnlicher Komplexsalze, nämlich des Flavo- und Croceocobaltchlorids $[\text{Co}(\text{NO}_2)_2(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}$ gemessen²⁾, von denen ersteres die cis-, letzteres die trans-Verbindung darstellt³⁾. Beide Kurven zeigen

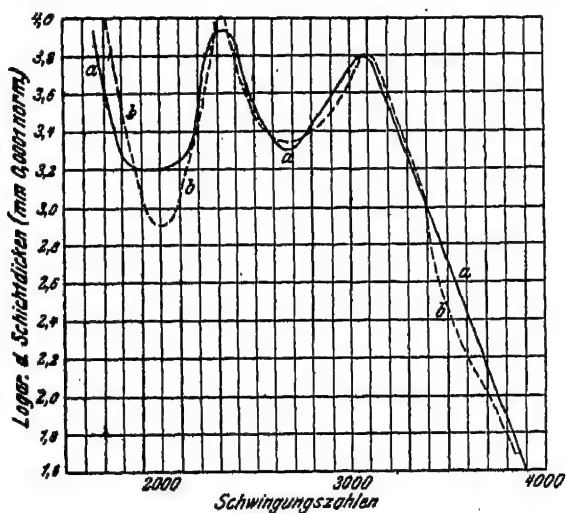
1) Siehe Werner, Stereochemie, S. 321.

2) Unveröffentlichte Beobachtungen.

3) Näheres siehe z. B. Werner, Stereochemie, S. 323.



ebenfalls große Ähnlichkeit; nur im äußeren Ultraviolett (von 3700 ab) findet sich bei den Croceosalzen ein drittes Band, während die Flavosalze in dieser Spektralregion kontinuierliche Absorption besitzen. Im Falle der zuletzt genannten stereoisomeren Salze

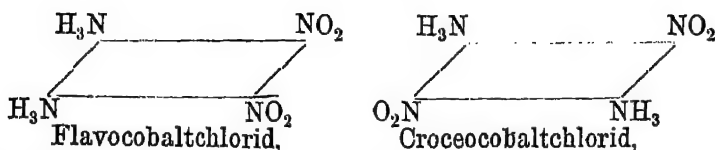


- a) Violette Form $\text{Co}(\text{CO}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{NH}_2)_3 + 2\text{H}_2\text{O}$.
 b) Rote Form $\text{Co}(\text{CO}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{NH}_2)_3 + \text{H}_2\text{O}$.

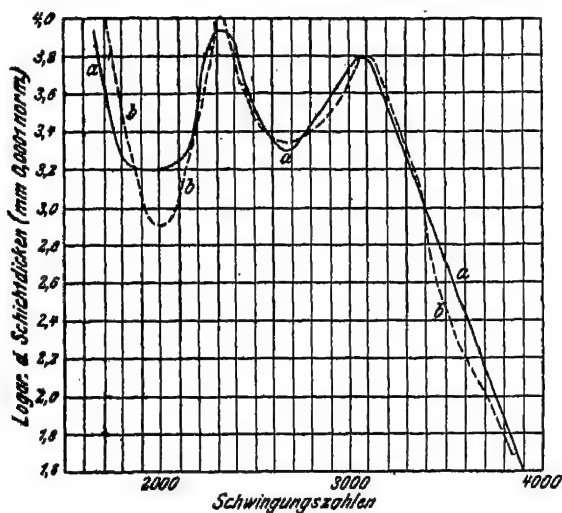
Fig. 37.

haben wir zweifellos noch mit gelockerten Valenzelektronen der Nitrogruppen zu rechnen. Das Fehlen des dritten Bandes bei den Flavosalzen dürfte durch die Annahme zu erklären sein, daß infolge der Nähe der NO_2 -Gruppen die Elektronenschwingungen nicht ungestört erfolgen können, während bei den Croceosalzen die räumliche Entfernung der Gruppen in der Transstellung eine ungestörte Ausbildung der Schwingungen und damit selektive Absorption ermöglicht¹⁾.

1) Eine experimentelle Prüfung dieser Gedanken wäre lohnend, da sich vielleicht auf Grund der Absorptionsspektren eine Methode zur Konstitutions-



ebenfalls große Ähnlichkeit; nur im äußeren Ultraviolett (von 3700 ab) findet sich bei den Croceosalzen ein drittes Band, während die Flavosalze in dieser Spektralregion kontinuierliche Absorption besitzen. Im Falle der zuletzt genannten stereoisomeren Salze



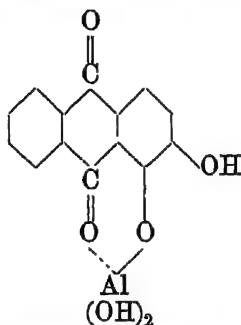
- a) Violette Form $\text{Co}(\text{CO}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_3)_3 + 2 \text{H}_2\text{O}$.
 b) Rote Form $\text{Co}(\text{CO}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH}_3)_3 + \text{H}_2\text{O}$.

Fig. 37.

haben wir zweifellos noch mit gelockerten Valenzelektronen der Nitrogruppen zu rechnen. Das Fehlen des dritten Bandes bei den Flavosalzen dürfte durch die Annahme zu erklären sein, daß infolge der Nähe der NO_2 -Gruppen die Elektronenschwingungen nicht ungestört erfolgen können, während bei den Croceosalzen die räumliche Entfernung der Gruppen in der Transstellung eine ungestörte Ausbildung der Schwingungen und damit selektive Absorption ermöglicht¹⁾.

1) Eine experimentelle Prüfung dieser Gedanken wäre lohnend, da sich vielleicht auf Grund der Absorptionsspektren eine Methode zur Konstitutions-

Eine sehr interessante Anwendung der Theorie der inneren Komplexsalze ist unlängst von Werner gemacht worden¹⁾. Tschugaeff²⁾ hat darauf hingewiesen, daß die beizenziehenden Eigenschaften der Isonitrosoketone mit der Bildung zyklischer salzartiger Verbindungen im Zusammenhange stehen. Werner hat nun an einem großen Material gezeigt, daß die Eigenschaften der Farblacke mit den wichtigsten Eigenschaften der inneren Komplexsalze übereinstimmen: das intensiv rote basische Aluminiumsalz des Alizarins (Farblack) formuliert Werner folgendermaßen als inneres Komplexsalz:



Ferner konnte er nachweisen, daß in vielen Fällen schwach acide Verbindungen, die innere Komplexsalze bilden (β -Diketone, Isonitrosoketone, Amidoxime, Hydroximsäuren), auch beizenziehende Eigenschaften haben.

Auch bei der Beurteilung der Konstitution des physiologisch wichtigen Blutfarbstoffs dürften die für die inneren Komplexsalze entwickelten Anschauungen Berücksichtigung finden³⁾.

Atomaffinität und Farbe bei Metallverbindungen.

Den typischen inneren Komplexsalzen hinsichtlich ihrer Farbe und ihren Dissoziationsverhältnissen ähnlich sind gewisse organbestimmung stereoisomerer Metallammoniake ausbilden ließe, wie denn überhaupt die stereoisomeren Metallkomplexsalze geeignetere Objekte zur Untersuchung der Beziehungen zwischen Lichtabsorption und Konfiguration darstellen dürften als die stereoisomeren organischen Verbindungen (H. Ley).

1) Berl. Ber. 41, 1062.

2) Journ. prakt. Chem. 75, 88.

3) Siehe z. B. Willstätter, Berl. Ber. 42, 3985.

nische Metallsalze, bei denen aber wahrscheinlich nicht eine Nebenvalenzbetätigung anzunehmen ist, sondern bei denen die abnormen Eigenschaften durch eine besonders starke Atomaffinität zwischen dem Metall und einem dem Säurerest angehörigen Atom bzw. Atomkomplex bedingt werden; es scheint eben, daß bei manchen Schwermetallatomen eine individuelle Vorliebe für andere metalloide Atome vorhanden ist. Bekanntlich weisen gewisse Atomgruppierungen, z. B. mit Eisen-Sauerstoff-, Quecksilber-Stickstoff-, Quecksilber-Kohlenstoffbindung, ferner gewisse Metallverbindungen mit schwefelhaltigen Säureresten häufig sehr beträchtliche Beständigkeit, geringe Metallionenkonzentration und häufig auch abnorme Farbe auf, die zweifellos mit der großen Atomaffinität¹⁾ in Beziehung steht. Es mögen hier folgende Beispiele genannt werden, die teilweise allerdings noch einer eingehenden Untersuchung harren.

1. Ferrisalze der Karbonsäuren: Essigsäure und Homologe, Oxysäuren usw.; die Verbindungen sind teilweise intensiv braun bis rotbraun. Schon W. Wislicenus²⁾ machte darauf aufmerksam, daß hier die Eisen-Sauerstoffbindung einen Chromophor darstellt.

2. Das dreiwertige Eisen bildet ferner mit manchen schwefelhaltigen Radikalen sehr wenig dissoziierte Verbindungen, die, wie das bekannteste Beispiel, Ferrirhodanid $\text{Fe}(\text{SCN})_3$ intensiv farbig sind.

3. Nickel und Kobalt bilden mit manchen schwefelhaltigen Resten intensiv farbige „Salze“ von enorm geringer Ionenkonzentration; als Beispiele mögen die Nickel- und Kobaltverbindungen der Xanthogensäure $\text{C}_2\text{H}_5\text{O}\cdot\text{C}:\text{S}\cdot\text{SH}$ angeführt werden.

Quantitative Beobachtungen auf diesem Gebiete verdankt man A. Byk³⁾, der die Absorptionsspektren einer großen Zahl von Kupfer-Alkaliverbindungen organischer Hydroxylkörper, mehrwertiger Alkohole (Glykol, Glycerin, Adonit), Oxysäuren (Glykolsäure, Glycerinsäure, Weinsäuren, Milchsäure, Mandelsäure), Oxyaldehyde und Oxyketone (Fruktose, Glukose usw.) untersuchte. Alle diese Verbindungen besitzen die undissoziierbare Kupfer-

Sauerstoffbindung: $\text{Cu}-\text{O}-\text{C}-$, die optisch dadurch charakterisiert ist, daß die Absorption dieser Stoffe, wie der Kupferalkaliverbindung der Weinsäure im Ultraviolett, sehr weit nach längeren

1) Vgl. H. Ley u. K. Schaefer, Ztschr. f. phys. Chem. 42, 692.

2) Tautomerie; Sammlung Ahrens 1897.

3) Ztschr. phys. Chem. 61, 1.

Wellen verschoben ist im Vergleich zu der Absorption der organischen Hydroxylverbindung sowie des Kupferions.

In sehr bemerkenswerter Weise äußert sich die Atomaffinität optisch bei den Halogenverbindungen des Quecksilbers¹⁾. Die im Ultraviolett liegende Absorption der Halogenverbindungen HgX_2 ist im Vergleich zu der Summe der Absorptionen, die den Ionen Hg^{++} und 2X^- zukommen, nach Rot verschoben, und zwar ist dieser Effekt beim Jodid am größten.

Offenbar wirken auch bei Metallverbindungen gewisse Bindungen auxochrom (bzw. bathochrom) und es liegt nahe, diese Wirkungen elektroatomistisch in analoger Weise zu erklären, wie bei den rein organischen Verbindungen (s. S. 74). Wahrscheinlich enthalten auch die Metallatome gelockerte Valenzelektronen, die in manchen undissoziierbaren Verbindungen eine wesentliche Vergrößerung ihres Lockerungskoeffizienten erfahren.

Das genauere Studium der farbigen Organometallverbindungen sowie der inneren Komplexsalze ist auch für das Farbproblem der rein organischen Verbindungen von einigem Nutzen. Es wurde schon darauf hingewiesen, daß die strukturchemischen Anschauungen auch in der organischen Chemie nicht ausreichen, um feinere Bindungsverhältnisse innerhalb des Moleküls zu erklären, die mit der Lichtabsorption desselben im Zusammenhang stehen. Auch den durch Valenzen gewöhnlicher Art gebundenen organischen Radikalen muß man ähnlich den Metallen Residualaffinitäten zuschreiben und die Art und Weise ihrer Betätigung spielt wie bei den inneren Komplexsalzen für die Farbigkeit des Moleküls eine wichtige Rolle. Bei letzteren Verbindungen werden aber alle Nebenvalenzbetätigungen am vorbildlichsten studiert werden können, da bei Gegenwart eines Metalls die Beziehungen zu anderen physikalischen Eigenschaften in vielen Fällen exakter durch Maß und Zahl ausdrückbar sind, als bei Gegenwart eines organischen Radikals. Schließlich sind die farbigen Metalle unsere einfachsten Chromophore, die schon aus diesem Grunde eines eingehenden Studiums wert sind.

Es ist zu erwarten, daß man für diese Valenzäußerungen und die damit in Verbindung stehenden Farbänderungen ebenfalls eine elektroatomistische Deutung finden wird.

1) Ley, unveröff. Beobachtungen.

Zweiter Teil.



Methodisches.

A. Spektroskope und Spektrographen.

In diesem zweiten Teile sollen die in Betracht kommenden wichtigsten Beobachtungsmethoden und die hierzu notwendigen Apparate, nämlich Spektroskope bzw. Spektrographen und Spektralphotometer kurz abgehandelt werden. Es soll hier weniger auf die Theorie der Apparate als auf eine Beschreibung der wichtigeren Typen sowie deren Anwendungen eingegangen werden, die sich für die vorliegenden Zwecke der Absorptionsspektralanalyse besonders eignen, bei der in der größeren Zahl der Fälle eine Genauigkeit, wie sie die Emissionsspektralanalyse erfordert, illusorisch ist. Den Bedürfnissen des chemischen Laboratoriums entsprechend wurden in erster Linie konstruktiv einfache Apparate, besonders Prismenspektroskope berücksichtigt. Etwas ausführlicher wurde die Methode der Spektroskopie im Ultraviolett beschrieben. Für die praktische Beschäftigung mit diesem Gegenstande sei besonders die Spektroskopie von E. C. C. Baly (übersetzt von Wachsmuth) empfohlen; in K. Schaums Photochemie findet man eine eingehende Berücksichtigung der Theorie der spektroskopischen Erscheinungen. Von anderen Büchern seien noch erwähnt: Kohlrausch, Praktische Physik; Wiedemann-Ebert, Physikalisches Praktikum, und Baur, Spektroskopie. Es ist selbstverständlich, daß jeder, der sich über die letzten Fragen auf diesen Gebieten orientieren will, auf das oft genannte Handbuch Kayzers zurückgreifen muß.

1. Einfacher Spektralapparat nach Kirchhoff-Bunsen.

Der Spektralapparat nach Kirchhoff-Bunsen, von dem nachstehend ein Modell aus der Werkstätte von Steinheil abgebildet ist, besteht im wesentlichen aus 4 Teilen: dem Prisma, dem Spaltrohr (Kollimatorrohr), dem Beobachtungsfernrohr und

dem Skalenrohr. Fig. 39 erläutert den Strahlengang in dem Apparat. Das Licht der weißen Lichtquelle fällt auf den Spalt s ,

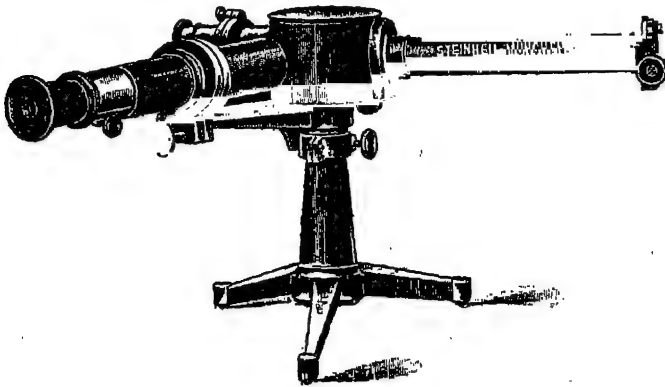


Fig. 38.

der im Brennpunkt einer Linse l steht, so daß ein paralleles Strahlenbündel auf das Prisma P fällt, durch das die Zerlegung in die farbigen Strahlenbündel $r-v$ bewirkt wird. Die Linse l_1

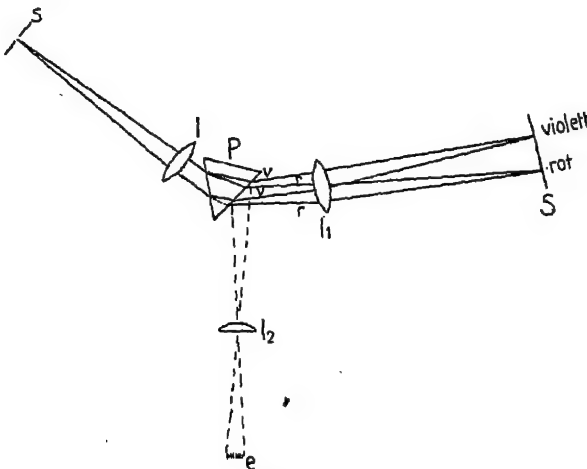


Fig. 39.

vereinigt die das Prisma verlassenden farbigen Strahlenbündel wieder zu farbigen Spaltbildern, deren Gesamtheit das Spektrum S

darstellt, das durch eine Lupe betrachtet wird¹⁾. Zur genaueren Einstellung ist ein Fadenkreuz in der Brennebene der Linse angebracht. Um sich über die Lage der einzelnen Spektralregionen zu orientieren, dient das Skalenrohr; im Brennpunkt der Linse l_2 befindet sich eine kleine, auf Glas photographierte Skale (photographisches Negativ einer gewöhnlichen Skale mit willkürlicher Teilung), die durch eine Lichtquelle schwach erleuchtet wird; die von der Skale ausgehenden und durch die Linse parallel gemachten Strahlen werden von der Prismenfläche reflektiert und von der Linse zu einem Bilde der Skale vereinigt. Das durch das Okular des Beobachtungsfernrohres blickende Auge sieht in der Regel die Skale direkt über dem Spektrum. Zur Entfernung fremden Lichtes wird das Prisma mit einem Tuch oder einer geeigneten Kappe bedeckt.

Falls es sich um einen besonders subtilen Vergleich zweier Spektren handelt, z. B. des kontinuierlichen Spektrums der Licht-

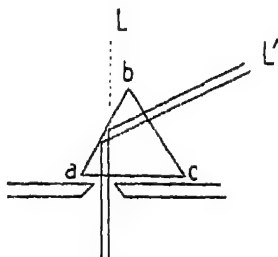


Fig. 40.

quelle und des Absorptionsspektrums oder zweier Absorptionsspektren, so ist es häufig wichtig, diese Spektren direkt übereinander beobachten zu können. Man erreicht dies in einfachster Weise durch ein kleines gleichseitiges Glasprisma, das vor der unteren Hälfte des Spaltes angebracht wird (s. Fig. 40). Die obere Hälfte des Spaltes erhält dann Licht der Lichtquelle L in der Richtung der optischen Achse, die untere, mit dem Prisma abc verdeckte, erhält lediglich Licht von der seitlich stehenden Lichtquelle L', indem der senkrecht zu bc einfallende Strahl an der

1) Das Prisma hat eine solche Stellung, daß für Licht mittlerer Wellenlänge, z. B. gelbes Natriumlicht, die Ablenkung ein Minimum ist.

Fläche ab total reflektiert wird; im Fernrohr sieht man somit zwei Spektren, unten das von L , oben das von L' ausgehende.

2. Spektroskope mit größerer Dispersion.

Um eine größere Auflösung des Spektrums zu erzielen, verwendet man Apparate mit zwei oder mehreren Prismen. Bei dem Apparat von Krüß, mit automatischer Einstellung des Minimums der Ablenkung, der sich für Laboratoriumszwecke eignet¹⁾, sind zwei oder mehr Flintglasprismen vorhanden und das Fernrohr mit Fadenkreuz ist längs einer Teilung meß-

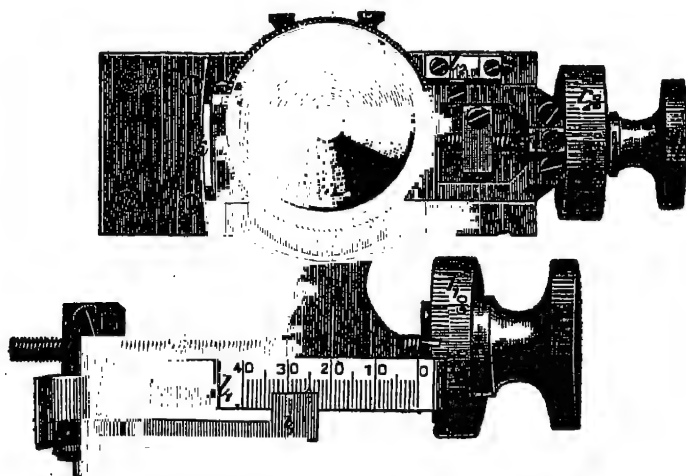


Fig. 41.

bar verschiebbar. Diese mit dem Fernrohr verbundene Meßvorrichtung ist in der obigen Skizze wiedergegeben (Fig. 41). Das Beobachtungsfernrohr O wird samt seinem Träger durch eine lange Mikrometerschraube m , um die vertikale Achse des Instrumentes bewegt. Die ganzen Umdrehungen der Schraube sind an einer Teilung l_1 mit Hilfe des Index i_1 abzulesen; diese Teilung befindet sich an der Stirnseite des Fernrohrträgers dicht unter dem Okular, so daß die Ablesung äußerst bequem zu bewerkstelligen ist. Um eine Spektrallinie zu fixieren, wird das Fadenkreuz auf diese gerichtet und die Stellung an der Teilung l_1 und

1) Zu beziehen von Krüß in Hamburg.

der Mikrometerschraube i , abgelesen. (In der obigen Figur ist außerdem noch ein Okularspalt gezeichnet.) Die Apparate enthalten in der Regel noch ein Skalenrohr, doch ist dieses entbehrlich. Es empfiehlt sich, an Stelle der Skala eine Mattscheibe anzubringen, die durch ein davor gestelltes Flämmchen schwach erleuchtet werden kann. Bei lichtschwachen Linien ist das Fadenkreuz oft schwer erkennbar und die Einstellung schwierig. In diesem Falle wird die Metallscheibe schwach erleuchtet, wodurch das Fadenkreuz sichtbar wird; durch allmähliche Abschwächung der Beleuchtung gelingt es in der Regel leicht, Fadenkreuz und Linie zur Koinzidenz zu bringen.

Man kann sich in derartigen Fällen manchmal auch so helfen, daß man zunächst bei weiter gestelltem Spalt beobachtet, und die definitive Einstellung bei engem Spalt macht.

Handelt es sich um besonders lichtschwache Spektren, so sind die z. B. von Hilger konstruierten Okulare sehr bequem, bei denen sich an Stelle des Fadenkreuzes ein äußerst feiner und polierter Zeiger befindet, der von oben beleuchtet werden kann; außerdem kann seitlich eine Blende eingeschoben werden, wodurch störende Teile des Spektrums abgeblendet werden können¹⁾!

3. Spektroskop mit festem Arm.

Für die Zwecke des Laboratoriums ist auch ein neuerdings von Hilger-London konstruiertes Spektroskop sehr geeignet, das direkte Ablesung auf Wellenlängen gestattet. Bei diesem Spektroskop mit „festem Arm“ sind Spaltrohr und Fernrohr unter einem Winkel von 90° gegeneinander geneigt fest aufgestellt. Das Prisma, ein solches mit konstanter Ablenkung, kann als eine Kombination zweier 30° Prismen mit einem total reflektierenden 90° Prisma betrachtet werden. Fig. 42 zeigt den Strahlengang durch ein derartiges Prisma. Fällt ein Lichtstrahl unter dem Minimum der Ablenkung auf die Kante AB auf, mit dem Einfallswinkel i , so durchläuft er das Prisma parallel BC, wird an der Fläche AD total reflektiert, trifft senkrecht auf das Prisma BDE, durchläuft dieses parallel der Fläche DE und tritt aus der Fläche BE unter dem Winkel e mit dem Einfallslot aus. Man erkennt nun, daß die Winkel i und e gleich sein müssen, und daß der ein-

1) Zu beziehen von A. Hilger, London.

tretende und austretende Strahl einen Winkel von 90° miteinander bilden, ferner haben die verschiedenen Strahlen, die bei der Drehung des Prismas in das Gesichtsfeld treten, das Prisma unter dem Minimum der Ablenkung durchlaufen. Das aus einem massiven Glasstück gefertigte Prisma mit den Winkeln von 90° , 75° , 135° und 60° Graden ist bei der Hilgerschen Anordnung auf einem Tisch montiert, der durch eine Schraube drehbar ist; mit dieser ist eine Trommel mit Schraubengang verbunden, auf dem die Wellenlängen vermittelt eines mit der Schraube in Verbindung stehenden Index abzulesen sind. Das Prisma wird durch eine Schraube auf dem Tischchen festgeklemmt. Zur Einstellung des Instrumentes läßt

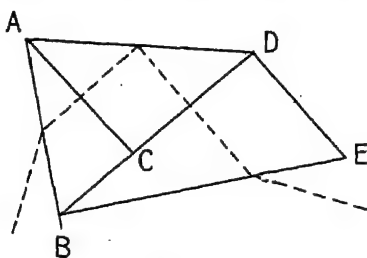


Fig. 42.

man homogenes, z. B. Na-Licht oder He-Licht auf den Spalt fallen, stellt die Trommel auf die betreffende Wellenlänge ein und bewegt das Prisma so lange auf dem Tischchen, bis die betreffende Linie im Fadenkreuz steht¹⁾.

4. Spektrographen.

Viel wichtiger als die subjektive Methode der Beobachtung ist die photographische Fixierung des Spektrums mit Hilfe des Spektrographen²⁾, bei der man von mancherlei Fehlern des Auges frei ist. Fast jeder Spektralapparat läßt sich in einen Spektrographen umwandeln, indem man an Stelle des Okulars eine photographische Kamera ohne Objektiv setzt.

Einen sehr einfachen und für manche Zwecke, für die keine große Genauigkeit erforderlich ist, brauchbaren Apparat erhält man nach Vogels Vorschlag, indem man das Objektiv einer photo-

1) Genauerer ersieht man aus den Hilgerschen Katalogen.

2) Derartige Apparate werden geliefert von: Steinheil, München; Krüss, Hamburg; Fueß, Steglitz; Hilger, London usw.

graphischen Kamera durch ein geradsichtiges Spektroskop ersetzt und die Kassette verschiebbar macht, so daß es möglich ist, mehrere Aufnahmen (10—30) auf eine Platte zu bringen. Letzteres ist wichtig, da ja erst eine Reihe von Aufnahmen unter verschiedenen Bedingungen der Konzentration bzw. Schichtdicke über den Charakter des Spektrums einer Lösung unterrichten kann.

Auch bei den von Steinheil, Krüß, Fueß u. a. gebauten Prismenspektroskopen läßt sich in der Regel das Fernrohr leicht durch eine photographische Einrichtung ersetzen¹⁾.

5. Gitterapparate.

An Stelle der Prismen kann man in den Spektroskopen und Spektrographen auch Gitter (Plangitter oder Konkavgitter) benutzen²⁾. Bekanntlich werden die Farben im Gitterspektrum proportional ihrer Wellenlänge abgelenkt. Die Gitter erzeugen Normalspektren im Gegensatz zu den von Prismen gelieferten Dispersionsspektren. Um eine Idee hiervon zu geben, ist das Spektrum der Sonne mit den Fraunhoferschen Linien A—H mit einem Gitter- und Prismenspektroskop von ungefähr gleicher Dispersion aufgenommen. Für jedes Spektrum ist die Abhängigkeit der Lage der Linien von der Wellenlänge nach dem S. 220 genannten einfachen Verfahren angegeben. Wie die Fig. 43 ohne weiteres erkennen läßt, sind im Prismenspektrum die weniger brechbaren Strahlen stark zusammengedrängt.

Ein Vorzug der Gitterspektroskope ist in der Regel ihre größere Dispersion, ein Nachteil ihre geringere Lichtstärke im Vergleich zu den Prismenspektroskopen.

6. Anforderungen an das Spektroskop.

An ein Spektroskop sind im allgemeinen zwei Anforderungen zu stellen. Die damit erzeugten Spektren sollen

1. möglichst große Helligkeit,
2. möglichst große Reinheit besitzen, wozu noch Strahlen aufgelöst werden sollen, die sehr kleine Unterschiede in ihren Wellenlängen haben.

Die Helligkeit hängt in erster Linie ab von der Dispersion, der Länge des Spektrums und ist dieser umgekehrt proportional.

1) Siehe die von den Firmen herausgegebenen Kataloge.

2) Über die Theorie der Gitter s. u. a. Baly, Spektroskople.

Ferner hängt die Helligkeit von der Menge des eintretenden Lichtes, somit von der Breite des Spaltes, dem Durchmesser und der Brennweite der verwendeten Linsen ab.

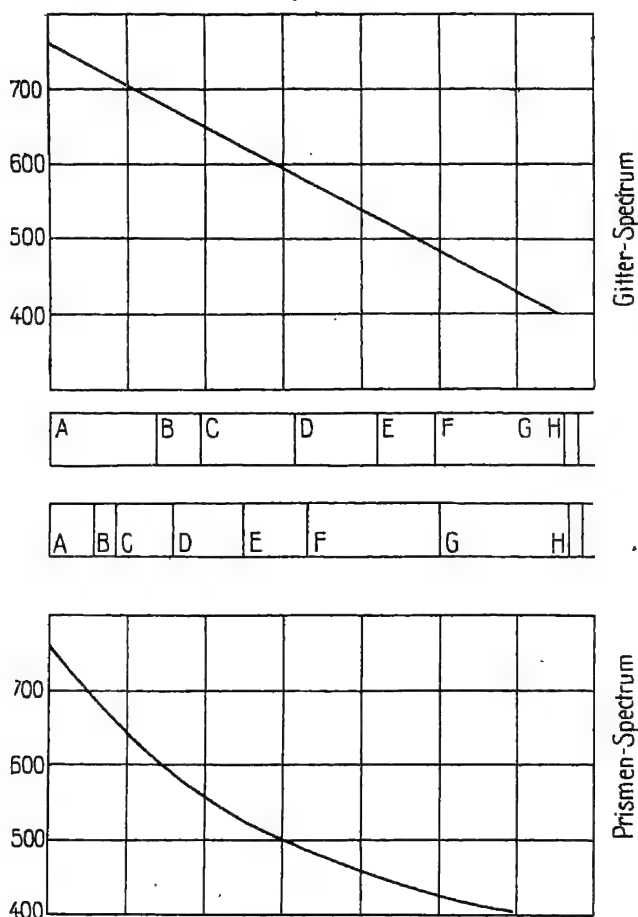


Fig. 43.

Da das Auge bei sehr kleinen und sehr großen Lichtintensitäten nicht mehr fähig ist, gewisse Intensitätsunterschiede wahrzunehmen, die bei einer mittleren Lichtstärke noch gut erkennbar sind, so kann es vorkommen, daß in einem lichtschwachen Apparat eine wenig ausgeprägte selektive Absorption völlig übersehen wird

Man könnte ferner daran denken, daß eine möglichst große Dispersion des Apparates wünschenswert sei; man hat zwar hierbei den Vorzug genauerer Ablesung, was bei Linienspektren ins Gewicht fällt, jedoch den Nachteil, daß wieder schwache Banden nicht deutlich erkannt werden können. Zur Untersuchung von Absorptionsspektren sind deshalb Apparate mit kleiner Dispersion (einem Prisma) vorzuziehen¹⁾.

7. Quarzspektrographen.

Für Messungen im Ultraviolett kommen nur Spektrographen in Frage, die sich von den früher beschriebenen dadurch unterscheiden, daß die notwendige Optik, Prisma und Linsen aus Quarz bestehen. Derartige Apparate werden von Steinheil, Fues, Hilger u. a. gebaut. Letztere Firma bringt neuerdings einen Quarzspektrographen in den Handel, dessen Linsen derartig korrigiert sind, daß das gesamte sichtbare und ultraviolette Spektrum (ca. 200 mm lang) von 800—200 $\mu\mu$ scharf abgebildet wird.

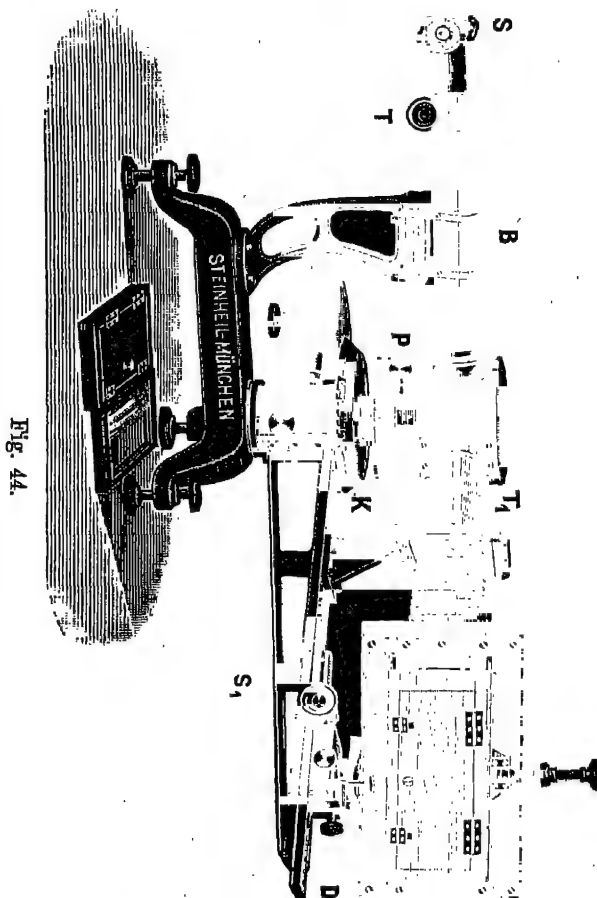
Es sei hier der von Steinheil konstruierte Quarzspektrograph kurz beschrieben, mit dem die Spektralaufnahmen Tafel I gemacht sind und von dem Fig. 44 eine Abbildung gibt²⁾. Das Prisma ist ein Cornuprisma (40 mm hoch), die Linsen sind einfach korrigierte Quarzlinsen von 40 mm Öffnung und 40 cm Brennweite, also einer Helligkeit von 1:10; die photographische Platte steht zur optischen Achse geneigt. Sämtliche drehbaren Teile des Apparates sind mit Teilungen versehen, wodurch die Einstellung des Spektrographen wesentlich erleichtert wird: der Spaltschlitten S, die Triebvorrichtung T am Kollimatorrohr B, das Kameraobjektiv T₁, der Prismenstisch P, der Ablesekreis K der Kamera, ferner die Vorrichtung zum Schrägstellen der Kamera bei D, sowie die Längsverschiebung derselben bei S₁. Die Kassette ist meßbar verschiebbar, so daß ca. 22 Spektren von etwa 2 mm Höhe auf die Platte gebracht werden können. Außerdem enthält der Apparat noch ein Skalenrohr, das aber entbehrlich ist.

Die Einstellung und Justierung des Spektrographen ist eine ziemlich mühsame Arbeit. Zunächst werden wie bei jedem anderen Spektroskop bzw. Spektrographen die optischen Achsen des Kollimators und der Kamera mit dem durch das Prisma gelegten Hauptschnitt in eine Ebene gebracht, dann wird das Kollimatorrohr auf

1) Näheres siehe Kayser, Handb. III.

2) Genaueres s. Lehmann, Zeitschr. f. Instrumentenkunde 24, 230, 1904.

Unendlich und das Prisma auf das Minimum der Ablenkung für mittlere Strahlen im Ultraviolett eingestellt. Diese Einstellungen werden zunächst approximativ gemacht, sodann hat die Einstellung auf Schärfe auf photographischem Wege zu erfolgen, indem bei



verschiedenen Stellungen des Prismas, des Kameraobjektivs sowie der Kamera (Armstellung, Längs- und Schrägstellung) Aufnahmen eines Linienspektrums (Fe-Bogen) gemacht werden. Man variiert systematisch so lange, bis die größte Schärfe erreicht ist¹⁾.

1) Über genauere Methoden s. die zitierte Abhandlung von Lehmann.

8. Eichung des Spektroskops.

Die Eichung der Skala nach Wellenlängen geschieht dadurch, daß man die Koinzidenz von Spektrallinien bekannter Wellenlänge mit den entsprechenden Stellen auf der Skala oder der anderen Meßvorrichtung ermittelt und die ganze Skala durch graphische Interpolation auswertet. Bei den Apparaten von Bunsen-Kirchhoff dreht man das Skalenrohr derartig, daß die durch eine geeignete Vorrichtung erzeugte Linie der Natriumflamme auf einem bestimmten Teilstrich, z. B. 50, steht und schraubt das Rohr in dieser Stellung fest. Bei schwachen Linien (Kaliumflammen) macht die Einstellung häufig Schwierigkeiten.

Als Eichungslinien eignen sich sehr gut die des Heliumspektrums. Die wichtigsten Linien sind folgende (A.-E.):

rot:	6678,
gelb:	5876 (sehr hell),
grün:	5048 (leicht verdeckt), 5016 (hell),
blau:	4713 (hell) 4922,
violett:	4472 (hell).

Auch Wasserstofflinien können mit Vorteil benutzt werden; besonders hervortretend sind Linien:

rot:	6563 A.-E.	$H\alpha$ (C),
blaugrün:	4861	$H\beta$ (F),
blau:	4341	$H\gamma$,
violett:	4102	$H\delta$ (h).

Im Spektrum des elektrisch erregten Quecksilberdampfes, das sich ebenfalls für Eichungszwecke eignet, sind besonders folgende Linien zu beobachten:

violett:	4047, 4078 A.-E.,
blau:	4359, 4916,
grün:	5461,
gelb:	5769, 5790,
rot:	6152.

Von Salzen, die in der nichtleuchtenden Bunsenflamme verdampft werden, kommen für den vorliegenden Zweck besonders folgende in Betracht:

NaCl;	gelb: 5893 (5890; 5896) A.-E.,
KCl;	rot: 7702, blau: 4046,
LiCl;	rot: 6708, 6102,

RbCl; rot: 6299,
CsCl; rot: 6219; blau 4597, 4560,
SrCl₂; blau: 4608,
TlCl; grün: 5351.

Statt der Chloride können auch die Nitrate oder Formiate benutzt werden. Es ist zu beachten, daß bei größerer Dispersion, z. B. bei dem S. 212 erwähnten Krüsschen Apparat die Natriumlinien doppelt erscheinen; die Entfernung der beiden Linien beträgt 6 A.-E.

Schließlich lassen sich zur Eichung auch vorteilhaft die Fraunhoferschen Linien des Sonnenspektrums verwenden. Die wichtigsten Linien sind folgende:

Im Rot	A	7594 A.-E.,	Im Grün	E	5270,
"	B	6867,	"	Blau	F 4861,
"	C	6563.	"	"	G 4308,
Im Gelb	D ₁ (D ₂)	5896 (5890).	"	Violett	H 3969.

Was die Anstellung der Beobachtungen betrifft, so soll die Lichtquelle (Spektralrohr, Bunsenflamme usw.) in geeigneter Entfernung (5—10 cm) vom Spalt stehen, und zwar in der Verlängerung der optischen Achse. Um möglichst scharfe Linien zu erhalten, ist es nötig, bei engem Spalt zu beobachten; doch ist es in der Regel ratsam, zur Erzielung größerer Lichtstärken zuerst bei weiterem Spalt zu beobachten und die definitive Einstellung bei engem Spalt vorzunehmen.

Zur Beobachtung der Fraunhoferschen Linien läßt man das Licht der Sonne oder des hellen Himmels auf den eng gestellten Spalt fallen.

Hat man die Lage einer hinreichend großen Zahl von Linien im Spektroskop ermittelt, so werden die Resultate graphisch auf Koordinatenpapier dargestellt und als Abszissen die Teilstriche der Skala oder anderen Meßvorrichtung, als Ordinaten die den gemessenen Linien zukommenden Wellenlängen bzw. Schwingungszahlen aufgetragen (s. Fig. 43).

9. Beobachtung der Absorptionsspektren im Sichtbaren. Absorptionsapparate.

Versuchsanordnung. Die zu untersuchende Lösung wird in einem geeigneten Gefäß zwischen Lichtquelle und Spektral-

apparat gestellt. Als Lichtquelle verwendet man Auerlicht oder besser Nernstlicht. Um von dem direkten Licht möglichst wenig gestört zu werden, ist es nötig, die Lichtquellen mit geeigneten Schirmen zu umgeben; Fig. 45 zeigt die Anordnung. Als Absorp-

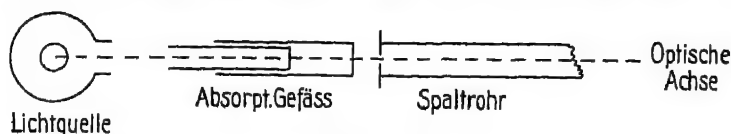


Fig. 45.

tionsgefäß benutzt man entweder Küvetten mit planparallelen Wänden (Leybold, Köln), von denen man mehrere mit verschiedenen Schichtdicken haben muß oder zweckmäßiger das von Baly und Desch empfohlene Absorptionsgefäß, das in Fig. 46 abgebildet ist und das in einem geeigneten Stativ befestigt wird.



Fig. 46.

Das Gefäß¹⁾ besteht aus zwei ineinander verschiebbaren, mit Glas- oder Quarzplatten²⁾ verschließbaren Glasröhren, von denen das weitere äußere Rohr noch ein Reservoir zur Aufnahme der Flüssigkeit besitzt; die beiden Rohre werden durch ein Stück Gummischlauch abgedichtet und ermöglichen es, mit Hilfe einer am äußeren Rohr angebrachten Skala die Schichtdicke in kürzester Zeit zu variieren³⁾. Zur Vermeidung von Reflexen ist in das innere Rohr eine Hülse von schwarzem Papier einzuschieben.

1) Von F. R. O. Goetze, Leipzig, zu beziehen.

2) Für die später zu besprechenden Absorptionen im Ultraviolett.

3) Man achte darauf, daß die mit den planparallelen Platten zu verschließenden Enden der Rohre genau senkrecht zur Achse derselben geschliffen sind. Je nach dem anzuwendenden Lösungsmittel müssen die Platten mit anderen Kitten befestigt werden; als geeignet haben sich erwiesen: für Wasser: Schellack (Siegelack); für Alkohol: Chloroform, Äther, Essigäther, Eisessig usw.: Syndetikon; für Schwefelsäure (konz.) und Natronlauge: Mischung von Wachs und Kolophonium oder Syndetikon mit Paraffinüberzug, so daß die Flüssigkeiten nur mit dem Paraffin in Berührung kommen.

Lichtquelle sowie Absorptionstrog sollen in der Verlängerung der optischen Achse des Apparates liegen. Man stellt die Lichtquelle in passender Entfernung auf, bis bei geeigneter Spaltbreite das Spektrum rein erscheint und setzt dann das Absorptionsgefäß dazwischen.

Schwierigkeiten treten auf, wenn die Absorptionsbanden verwaschen sind oder die Absorption an Stellen für das betr. Auge geringer Empfindlichkeit liegt; in diesen Fällen macht man bei gut ausgeruhtem Auge mehrere Einstellungen sowohl von der roten als auch violetten Seite her und nimmt schließlich das Mittel aus allen Beobachtungen. Die Ergebnisse werden nach der von Hartley-Baly angegebenen Methode dargestellt (s. S. 12).

Die Messung der Absorptionsspektren mit Hilfe des Spektrographen unter Benützung kontinuierlicher Lichtquellen (Nernstlampe) geschieht folgendermaßen: Zunächst überzeugt man sich, daß der Apparat richtig eingestellt ist, indem man auf der Mattscheibe der photographischen Einrichtung das Spektrum des Heliums oder Wasserstoffs beobachtet, die Linien sollen bei richtig eingestelltem Spalt völlig scharf erscheinen. Dann wird wie bei der vorigen Anordnung die Lichtquelle sowie das Absorptionsgefäß vor dem Spalt aufgestellt. Je nach der Lichtstärke des Apparates, Breite des Spaltes, Entfernung der Lichtquelle ist die Belichtungszeit zu wählen, die durch Vorversuche zu ermitteln und innerhalb der einzelnen Versuchsserien konstant zu halten ist. Die Belichtungszeit kann innerhalb weiter Grenzen variieren. Hat man viele Aufnahmen zu machen, so ist es zweckmäßig, die kontinuierliche Lichtquelle (Nernstlampe), sowie das Heliumrohr so aufzustellen, daß durch einfache Zwischenschaltung eines total reflektierenden Prismas (etwa wie bei der Neukonstruktion des Pulfrichschen Refraktometers) beide Lichtquellen bequem ausgewechselt werden können.

Bei Benützung eines Spektrographen ist es erforderlich, außer der Serie von Absorptionsaufnahmen noch zwei Aufnahmen (oben und unten) eines Funkenspektrums (z. B. Helium) zu machen. Um die Absorptionsgrenzen auf derartigen Platten in Wellenlängen oder Schwingungszahlen festzustellen, verfährt man zweckmäßig folgendermaßen. Man zeichnet auf Koordinatenpapier die Heliumlinien in gleicher Weise auf, wie sie auf der Platte erscheinen, so daß durch Auflegen der Platte auf das Papier die Linien genau zur Deckung gebracht werden. Außerdem befindet sich auf dem

Koordinatenpapier die Kurve, die die Ablesung in Wellenlängen oder Schwingungszahlen gestattet (s. S. 214).

Mit Hilfe des Baly-Gefäßes lassen sich Schichtdicken bis zu 4 bis 5 mm gut untersuchen. Für sehr geringe Schichtdicken, die bisweilen zur Untersuchung konzentrierter Lösungen sowie homogener Flüssigkeiten notwendig sind, ist von K. Schaefer¹⁾ ein sehr zweckmäßiges Absorptionsgefäß konstruiert worden, der auch geeignete Vorrichtungen zur Untersuchung der Absorption von Dämpfen angegeben hat¹⁾.

10. Messungen im Ultraviolett. Methode von Hartley-Baly.

Als Lichtquelle verwendet man für gewöhnliche Zwecke nach Baly Eisenlichtbogen (s. S. 239), der in einer Entfernung von ca. 0,5 m vom Spalt aufgestellt wird; letzterer ist eng (ca. 0,1 mm) zu wählen, damit möglichst scharfe Bilder erhalten werden. Die Belichtungszeit hängt natürlich von der Spaltweite, der Lichtstärke des Apparates und der Entfernung der Lichtquelle ab und ist durch Vorversuche auszuprobieren. Für den großen Steinheil-Apparat genügen bei 0,1 mm Spaltweite und 0,5 m Entfernung der S. 239 beschriebenen Lichtquelle ca. 20 Sekunden.

Man reguliert zunächst die Lichtquelle; die Höhe (Mitte der Elektroden) muß mit der Höhe der Spaltmitte übereinstimmen. Ob die Lichtquelle in der Verlängerung der optischen Achse steht, läßt sich angenähert feststellen, indem man über den Spalt und einen mittleren Punkt auf dem Spaltrohr visiert. Glaubt man die richtige Stellung gefunden zu haben, so macht man eine Aufnahme des Eisenbogens bei verschiedener seitlicher Stellung der Lichtquelle, die man längs einer Skala verschiebt und wird so bald die richtige Stellung der Lichtquelle gefunden haben. Zweckmäßig wird die Stellung durch eine Marke bezeichnet. Die richtige Aufstellung des Balygefäßes, das sich auf einem passenden Stativ befindet, erkennt man daran, daß sich die planparallelen Platten des Absorptionsgefäßes scharf auf dem Spalt abzeichnen.

Bei der Untersuchung einer Lösung beginnt man zweckmäßig mit der größten Konzentration (1,0 —, 0,1 —, 0,01-norm., je nach

1) Zeitschr. f. wiss. Photogr. 8, 223.

der Durchlässigkeit) und untersucht bei verschiedenen Schichtdicken, etwa den folgenden:

mm: 100, 80, 60, 50, 40, 35, 30, 25,
20, 17, 15, 12, 10, 8, 6, 5.

Man legt zunächst die Platte an die Kassette, bedeckt den Spalt mit einem Stück Karton und setzt den Lichtbogen in Gang. Bei vorgesetztem Absorptionsgefäß hebt man den Karton vom Spalt, belichtet bestimmte Zeit und bedeckt dann wieder den Spalt. Nachdem das Absorptionsgefäß auf eine andere Schichtdicke eingestellt ist, schiebt man die stets geöffnete Kassette um eine betreffende Anzahl Teilstriche weiter, belichtet wieder usf. Nach Beendigung obiger Serie, Entwicklung und Fixierung der Platte wird mit der verdünnteren Lösung begonnen. Man verdünnt hierzu die ursprüngliche Lösung auf das Zehnfache und macht eine neue Serie bei ähnlichen Schichtdicken wie oben angegeben. Gehorcht die Substanz dem Beerschen Gesetz (s. S. 10), so sind die Spektren bei

100, 80, 60 mm der 0,1 norm.

mit denjenigen bei

10, 8, 6 mm der 1,0 norm.

Lösung identisch.

Die Untersuchung ist natürlich beendet, wenn der Eisenbogen vollständig auf der Platte erscheint. Ein wesentliches Erfordernis zur Erzielung untereinander vergleichbarer Resultate ist die Gleichmäßigkeit der Lichtquelle. Ändert sich die Lichtintensität des Eisenbogens zwischen mehreren Aufnahmen wesentlich¹⁾, so kann dieser Umstand zu groben Täuschungen führen. Man achte deshalb darauf, daß bei allen Aufnahmen die Intensität der Eisenlinien ungefähr gleich ist.

Zur Ausmessung des Spektrums muß man im Besitz einer Standardplatte sein, bei der die Wellenlängen — oder mit Rücksicht auf die graphische Darstellung der Absorptionsspektren die Schwingungszahlen — möglichst vieler Linien des Eisenbogens angegeben sind. Zur Ausmessung des Spektrums wird die Standardplatte auf die photographische Platte gelegt, bis die Linien zur Deckung gebracht sind und die letzten Linien, die die Grenzen der Absorption bezeichnen, in r. A.-E. abgelesen. Diese ziemlich ermüdende Operation soll möglichst unter gleichen Beleuchtungs-

1) Indem sich z. B. an den Elektroden Eisenoxyd ansetzt (s. S. 239).

verhältnissen vorgenommen werden. Entweder liest man derartig ab, daß man Platte und Standard gegen den bedeckten Himmel richtet oder besser, man legt diese auf eine von unten beleuchtete Milchglasscheibe (etwa eine Glühlampe mit weißem Schirm). Ist eine große Genauigkeit zur Ausmessung der Spektren am Platze, so genügt diese Methode des direkten Vergleichs mit einem Standard nicht mehr; man muß dann die Ausmessung mit Hilfe eines Komparators vornehmen¹⁾. Für die meisten Zwecke der Absorptions-Spektralanalyse, nämlich da, wo es sich um breite mehr oder weniger verwaschene Banden handelt, genügt es, die Eisenlinien bis auf einige A.-E. abzulesen, da eine genauere Ablesung, wie die späteren Ausführungen beweisen werden, bei den unvermeidlichen Fehlerquellen ganz illusorisch ist. Die Herstellung einer Standardplatte ist eine ziemlich mühsame Arbeit, da die Identifizierung der vielen Eisenlinien schwierig ist. Das Verfahren der Herstellung soll hier nur angedeutet und im übrigen auf die Angaben von Baly²⁾ verwiesen werden. Zweckmäßig wird zunächst eine Platte hergestellt, auf der außer dem Eisenbogenspektrum noch linienärmere Spektren, z. B. die Funkenspektren von Cadmium, Aluminium, Blei usw., aufgenommen sind. Einzelheiten über Wellenlängenangaben findet man in folgenden Werken:

Eder und Valenta, Beiträge zur Photochemie und Spektralanalyse (1904).

Exner-Haschek, Wellenlängen-Tabellen.

Hagenbach und Konen, Atlas der Emissionsspektren (1905).

W. M. Watts, Index of Spectra.

Eine zweckmäßige und bequeme Methode zur Herstellung einer Standardplatte beschreibt K. Schaefer³⁾; er stellt von dem Spektrum des Eisenbogens zunächst eine Vergrößerung her, so daß das Spektrum ungefähr die Länge von 1 m erhält; auf der Vergrößerung werden die Schwingungszahlen in 2 Kolonnen eingezeichnet, worauf wieder eine Verkleinerung auf den ursprünglichen Maßstab angefertigt wird.

11. Fehlerquellen der Methode von Hartley-Baly.

Die bisher besprochene Methode wird in den Fällen genügend genaue Messungen des Absorptionsspektrums zulassen, wo es sich

1) Näheres siehe Kayser, Handbuch II; Baly, Spektroskopie.

2) Spektroskopie.

3) Jahrbuch f. wiss. Photogr. 8, 223.

um relativ breite Absorptionsbanden handelt; aber auch hier werden infolge des Vorherrschens gewisser starker Linien im Spektrum des Eisenbogens häufig Banden vorgetäuscht werden, wo es sich in Wirklichkeit um kontinuierliche Absorption handelt. In diesen Fällen wird man häufig zum Ziele kommen, indem man statt des Eisenbogens Funkenspektren anwendet, deren Linien in der betreffenden Spektralregion eine bessere Intensitätsverteilung aufweisen; so benützt Hartley u. a. Funken, die zwischen Elektroden überschlagen, von denen die eine aus einer Legierung von Cadmium und Zinn, die andere aus einer solchen von Cadmium und Blei besteht, für manche Zwecke ist auch die von Eder empfohlene Legierung aus gleichen Teilen von Cadmium, Zink und Blei von Nutzen.

Relativ am weitesten ins Ultraviolett kommt man unter Anwendung von Nickel und Eisen als Elektrode.

Auf Tafel II sind die Photographien ¹⁾ einiger Funkenspektren wiedergegeben, die nach der später mitzuteilenden Anweisung erhalten sind. Über der Serie ist das Eisenbogenspektrum dargestellt, so daß man durch Vergleich die passende Kombination auswählen kann, die eine günstigere Linienverteilung aufweist als der Eisenbogen.

Hat man derartige Messungen auszuführen, so stellt man sich auf einer Reihe von Platten die wichtigsten Funkenspektren her; man benutzt etwa folgende Metalle:

Fe, Al, Cd, Sn, Pb, Cu, Ni,

sowie die Legierungen

Cd—Sn; Cd—Pb; Eders Legierung;

aus diesen werden die möglichen Kombinationen, z. B. Al-Elektrode gegen die Elektroden von

Fe, Cd, Sn, Pb, Cu, Ni usw.

zusammengestellt.

Um die Anwendung der Funkenspektren zu illustrieren, seien noch folgende Bemerkungen gemacht: das Eisenbogenspektrum weist u. a. zwischen 3760 und 3800 eine Lücke auf; in diesem Intervall liegen zwischen zwei starken lediglich schwache Linien; wählt man nun als Lichtquelle den Funken zwischen Aluminium- und (Cadmium-)Zinn-Elektroden, so erscheinen in dem genannten Inter-

1) Es gilt hier dieselbe Bemerkung auf S. 139.

vall mehrere stärkere Linien, vermöge deren die Feststellung selektiver oder kontinuierlicher Absorption in dem fraglichen Gebiet wesentlich erleichtert wird.

Die Anwendung von Funkenspektren führt auch dann in der Regel nicht zum Ziel, wenn es sich um sehr bandenreiche Absorptionsspektren handelt, wie sie bei gewissen Dämpfen und Gasen auftreten (z. B. Benzoldampf). In diesem Falle muß man seine Zuflucht zu den im Ultraviolett kontinuierlichen Lichtquellen nehmen, deren Handhabung bis jetzt allerdings noch mit beträchtlichen Unbequemlichkeiten verknüpft ist (s. S. 240). Schließlich möge erwähnt werden, daß der Funke zwischen Kohleelektroden, die mit Uran- und Molybdänoxyden imprägniert sind, ein brauchbares Spektrum liefert, das sich in einigen Regionen des Ultraviolett als beinahe kontinuierlich erweist; einige Angaben darüber sollen später gemacht werden.

Auf Tafel I sind Reproduktionen einiger Absorptionsspektren gegeben, die nach Hartleys Methode unter Anwendung des Eisenbogens erhalten sind. Fig. 1 stellt die Absorptionsverhältnisse des Benzoesäureäthylesters in 0,001 norm. alkoholischer Lösung dar, die seitlichen Zahlen bezeichnen die Schichtdicken in mm. Der Ester besitzt lediglich ein breites Band von geringer Tiefe (zwischen 3500 und 3800), die Schwingungskurve ist ungefähr mit der der Benzoesäure identisch (vgl. Fig. 19). In der mit \longleftrightarrow bezeichneten Region ist keine selektive Absorption vorhanden, die hier bei den Schichtdicken 15—5 mm sichtbare Lücke ist lediglich durch die ungünstige Linienverteilung im Spektrum des Eisenbogens verursacht.

Fig. 2, Taf. I zeigt das Absorptionsspektrum des Benzols in alkoholischer Lösung (0,1 und 0,01 norm.). Sechs der schmalen und tiefen Bänder (mit $|$ bezeichnet) sind verhältnismäßig leicht erkennbar; es möge übrigens bemerkt werden, daß sich die Originalplatten durch weit größere Schärfe auszeichnen; die Unschärfen in den Abbildungen sind durch das Reproduktionsverfahren (Autotypie) bedingt.

Über die graphische Darstellung der Versuchsergebnisse nach Hartley-Baly wurde das Wesentliche bereits S. 13 bemerkt.

12. Lösungsmittel und Reinigung derselben.

Bei Anwendung von Lösungen setzt sich die Absorption aus der vom gelösten Stoff und vom Lösungsmittel bewirkten zusammen.

Im allgemeinen wird man den von dem gelösten Stoff herrührenden Effekt möglichst rein beobachten wollen und hat deshalb ein möglichst durchlässiges Lösungsmittel zu wählen, was für das ultraviolette Gebiet unter Umständen gewisse Schwierigkeiten macht. Sehr durchlässig sind Wasser, die niederen Alkohole, CH_3OH und $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$, konzentrierte Schwefelsäure, Hexan.

Weniger durchlässig sind Äther, Chloroform, Essigäther.

Aceton, Benzol, Schwefelkohlenstoff, die im Ultraviolett stark absorbieren, werden nur in den wenigsten Fällen als Lösungsmittel in der kurzwelligen Spektralregion Verwendung finden können.

Es ist für die Wahl des Lösungsmittels zu beachten, daß das Absorptionsgebiet desselben von dem des gelösten Stoffes weit entfernt liegt; so ist es unzulässig, bei einem Stoff, der bei großen Schichtdicken bei ca. 4000 r. A.-E. selektiv absorbiert, als Lösungsmittel Chloroform anzuwenden. In folgender Tabelle sind für verschiedene Lösungsmittel die Absorptionsgrenzen (in r. A.-E.) verzeichnet:

Lösungsmittel	Schichtdicken (mm)		
	100	50	25
Wasser	durchlässig		
Methylalkohol	ca. 4200	4400	
Äthylalkohol	ca. 4300	durchlässig	
Äther	4200	4290	durchlässig
Chloroform	3810	3920	4000
Amylalkohol	4000	4250	
Hexan	ca. 4200		
Konz. Schwefelsäure	ca. 4000		

Über die Reinigung der Lösungsmittel für optische Zwecke sei noch folgendes mitgeteilt. Der absolute Alkohol des Handels ist meist ohne weitere Reinigung verwendbar.

Methylalkohol und Äther enthalten häufig stark absorbierende Verunreinigungen; unreiner Äther wird zweckmäßig zuerst mit verdünnter Schwefelsäure, dann mit verdünnter Kalilauge und zuletzt mit reinem Wasser ausgeschüttelt, über metallischem Natrium getrocknet und mit Hilfe einer hohen Glaskolonne destilliert, wobei nur das mittlere Drittel des Destillats verwendet wird.

Chloroform wird zuerst mit konz. Schwefelsäure, dann wiederholt mit Wasser ausgeschüttelt, über Calciumchlorid getrocknet und

fraktioniert; zweckmäßig überzeugt man sich vorher von der Durchlässigkeit des käuflichen Präparates; absorbiert dieses stark, so nützt in manchen Fällen auch das beschriebene Reinigungsverfahren nicht viel; das Kahlbaumsche Präparat liefert nach der Reinigung stets ein brauchbares Solvens. Man hat darauf Rücksicht zu nehmen, daß sich Chloroform beim Aufbewahren im Licht zersetzt.

Das käufliche Hexan aus Petroleum enthält stets ungesättigte sowie in der Regel Benzolkohlenwasserstoffe. Zur Reinigung wird dasselbe mehrere Stunden lang mit dem halben Volumen Nitrierungsgemisch (8 Vol. konz. Schwefelsäure und 7 Vol. konz. Salpetersäure, spez. Gew. 1,41) und später noch 2 bis 3mal mit rauchender Schwefelsäure geschüttelt, mit Wasser gewaschen und nach dem Trocknen über Chlorcalcium oder Natriumsulfat mittelst einer Kolonne fraktioniert; nach diesem umständlichen und verlustreichen Reinigungsverfahren erhält man ein sehr durchlässiges Präparat. Statt des teuren Hexans kann man nach Baly¹⁾ auch leichtsiedenden Petroläther (Kahlbaum, Siedepunkt 30—50°), der für Fettbestimmungen verwendet wird, benutzen; natürlich muß auch dieser vorher mit rauchender Schwefelsäure behandelt werden.

Photographisches.

Je nach dem Absorptionsgebiete ist die photographische Platte zu wählen. Die gewöhnliche Bromsilbergelatine-Platte ist für Blau, Violett und Ultraviolett empfindlich.

Für sehr schwache Lichteindrücke kommen folgende Plattensorten in Frage:

Westendorp und Wehner, Momentplatte,
Lumière, Sigma-Platte,
Lumière, violett Etikett.

Von orthochromatischen Platten, die außer den genannten Farben noch für Grün und Gelb empfindlich sind, mögen genannt werden:

Color (Westendorp und Wehner, Hamburg),
Chromo-Isolarplatte (Agfa).

Letztere Platte wird zur Vermeidung von Lichthöfen angewendet, die durch starke Kontraste hervorgerufen werden (falls

1) Journ. Chem. Soc. 97, 592.

sich etwa sehr lichtstarke Linien neben sehr schwachen in einem Spektrum vorfinden).

Sind außer den genannten noch orange und rote Strahlen zu photographieren, so verwendet man die sog. panchromatische Platte von Wratten und Wainwright, St. Croyden (von der Neuen fotogr. Gesellschaft vertrieben). Diese Platten müssen bei völligem Dunkel verarbeitet werden.

Von Entwicklern mögen folgende Rezepte gegeben werden:

Ortol-Entwickler:

Lösung I 1000 ccm Wasser,
7,5 g Kaliummetabisulfit,
15 g Ortol (Hauff).

Lösung II 1000 ccm Wasser,
120 g krist. Soda,
1—2 g Bromkalium.

Als Entwickler wird 1 Teil I mit 1 Teil II und 1 Teil Wasser verdünnt.

Glycin-Entwickler:

Lösung I 8 g Glycin,
5 g Pottasche,
40 g krist. Natriumsulfit,
200 ccm Wasser.

Lösung II 40 g Pottasche,
400 ccm Wasser.

Zum Gebrauche wird 1 Teil I mit 2 Teilen II gemischt.

Metol-Adurol-Entwickler (Hauff) ist in Lösung fertig käuflich; man verdünnt 1 Teil mit ca. 12 Teilen Wasser und setzt einige Tropfen 10prozentiger Bromkaliumlösung hinzu.

Bromkaliumzusatz wirkt verzögernd auf die Entwicklung und gibt härtere Negative.

Es ist zu beachten, daß manche Entwickler sehr temperatur-empfindlich sind; im allgemeinen soll die Temperatur des Entwicklungsbades nicht unter 18° betragen; bei niedrigerer Temperatur vollzieht sich der Entwicklungsprozeß äußerst langsam.

Fixierbäder:

200 g Natriumthiosulfat,
1000 ccm Wasser,

50—100 ccm saure Sulfitlauge
oder:

50 g krist. Natriumsulfit,
15 g Zitronensäure,
1000 ccm Wasser,

nach völliger Lösung werden 300 g Natriumthiosulfat hinzugefügt.

Nach dem Fixieren der Platte (mindestens 15 Minuten) wird diese ca. 1 Stunde in fließendem Wasser gewaschen und zum Trocknen beiseite gestellt.

B. Spektralphotometer.

Mit Hilfe des Spektralphotometers wird gemessen, wie stark einfallendes Licht bestimmter Wellenlänge beim Durchgang durch den absorbierenden Stoff abgeschwächt wird. Die Stärke der Absorption wird durch den Extinktionskoeffizienten k gemessen, der für den Stoff (bzw. die Lösung des Stoffes in einem bestimmten Medium) eine charakteristische Konstante ist (s. S. 9). Es sind für diesen Zweck eine sehr große Zahl von Apparaten vorgeschlagen¹⁾. Das bei den meisten derselben verwendete Prinzip läßt sich folgendermaßen darstellen. Man läßt zwei getrennte Lichtbündel gleicher Intensität (weißes Licht) einmal durch die Lösung (I), dann durch das Lösungsmittel (II) (oder durch zwei verschieden dicke Schichten der Lösung) fallen; (I) erleidet Schwächung, (II) geht fast ungeschwächt hindurch. Wird nun nach der spektralen Zerlegung der beiden Lichtbündel in bestimmter Spektralregion (II) meßbar geschwächt, so daß gleiche Helligkeit wie bei (I) entsteht, so ist dadurch die Stärke der Absorption in dem betreffenden Wellenlängengebiet berechenbar.

Diese Schwächung der Lichtstärke wird erreicht:

1. durch meßbare Veränderung der Breite von Spalten (Vierordts Doppelspaltmethode; symmetrischer Doppelspalt von Krüss);
2. durch polarisierende Vorrichtungen (Spektralphotometer von Glan, König-Martens, Hüfner u. a.). Wir wollen die zuletzt genannten beiden Apparate etwas genauer besprechen.

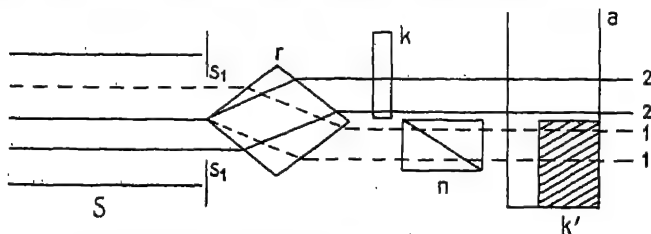
Der eigentlichen spektralphotometrischen Messung soll stets eine Untersuchung des Absorptionsspektrums vorausgehen, damit

1) Siehe z. B. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spektralanalyse, 2. Aufl.

man über das Spektralgebiet maximaler Absorption, sowie über den mehr oder weniger steilen Abfall der Absorption mit der Wellenlänge orientiert ist. Bei den Absorptionskurven (s. Fig. 4) entsprechen natürlich den tiefsten Punkten der Kurve, z. B. dem Punkte a (Boden des Bandes) die Stellen stärkster Absorption und damit die größten Extinktionskoeffizienten. Genaueres über den Zusammenhang zwischen der Absorptions- und Extinktionskurve soll S. 236 an einem Beispiele gegeben werden.

a) Spektralphotometer von Hüfner.

Konstruktiv am durchsichtigsten ist der Hüfnersche Apparat¹⁾, von dem ein Teil in Fig. 49 schematisch abgebildet ist. Die beiden



- S Spaltrohr mit Spalt s_1
 r Albrecht-Hüfnerscher Rhombus
 n Nicol
 k Rauchglaskeil
 a Absorptionstrog mit Schulzschem Glaskörper K' .

Fig. 47.

von der weißen Lichtquelle ausgehenden Lichtbündel 1,1 und 2,2 durchsetzen das Absorptionsgefäß mit dem Schulzschen Körper, treten hierauf durch das Nicol bzw. den Rauchglaskeil und passieren den Albrecht-Hüfnerschen Rhombus, dessen zum Spalt S hingewendete Kante eine scharfe Grenze zwischen den beiden Lichtbündeln bildet, die in die Ebene des Kollimatorspaltes fällt. Durch den Rhombus wird das polarisierte Lichtbündel nach oben, das nichtpolarisierte nach unten gelenkt (die weiteren Teile des Apparates, die mit denen eines Spektralapparates Ähnlichkeit haben, sind nicht gezeichnet). Die beiden Lichtbündel werden ferner durch ein Prisma zerlegt, wodurch zwei übereinander liegende

1) Derselbe wird u. a. von Krüss-Hamburg und Hilger-London geliefert.

Spektren gebildet werden, aus denen mit Hilfe einer im Okular des Beobachtungsfernrohrs befindlichen Blende bestimmte Bezirke herausgeschnitten werden können. Das obere Spektrum enthält polarisiertes Licht, dessen Intensität mittels eines im Okular befindlichen Nicols meßbar geschwächt wird; die Drehung des Nicols wird auf einen Teilkreis mit Nonius abgelesen.

Infolge des Lichtdurchgangs durch die Nicolschen Prismen erscheinen auch ohne Einschaltung einer absorbierenden Lösung die beiden Spektren ungleich hell; diese Helligkeitsdifferenz wird durch Vorschaltung des Rauchglaskeils kompensiert.

Bei der Nullstellung des Nicols ist im Gesichtsfelde größte Helligkeit vorhanden. Wird ein absorbierendes Medium vor den Spalt gestellt, so erscheint die eine Hälfte der abgeblendeten Spektralregion verdunkelt und es ist eine Drehung des Nicols um α Grade erforderlich, um gleiche Helligkeit zu erzielen; zur Berechnung des Extinktionskoeffizienten dient die Formel:

$$k = -2 \log \cos \alpha^1).$$

b) Spektralphotometer von König-Martens²⁾.

Der ursprünglich von König angegebene Apparat hat durch F. Martens wesentliche Verbesserungen erhalten und ist dadurch

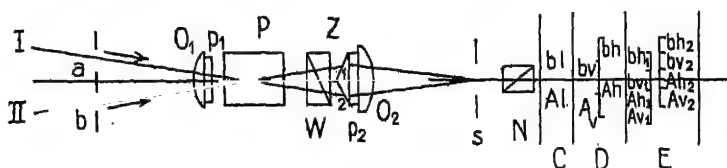


Fig. 48.

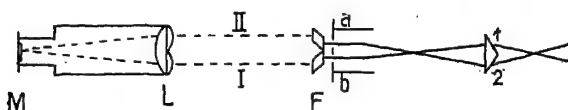
zu einem bequemen Laboratoriumsapparate geworden, der etwas genauer besprochen werden soll. Der Apparat stellt eine Verbesserung des Glanschen Photometers dar, bei dem das Prinzip des Maxwell'schen Okularspaltes verwendet wird. Die wesentlichen Teile des Apparats (s. Fig. 48) sind: die beiden Spalte a und b, das dispergierende Prisma P, das Wollastonprisma W, das als Vergleichsvorrichtung dienende Zwillingsprisma Z, die Objektiv-

1) Genaueres über das Hüfnersche Spektralphotometer nach der Konstruktion von Hilger s. Mees Sheppard, Zeitschr. wiss. Photogr. 2, 324.

2) Siehe Martens u. Grünbaum, Ann. d. Phys. 12, 984 (1903).

und Okularlinsen O_1 und O_2 , der Okularspalt s und das Nicolsche Prisma N .

Die Wirkungsweise der optischen Teile dürfte aus Folgendem verständlich werden. Treten durch die Spalte a und b Lichtbündel, die die absorbierenden Stoffe durchsetzt haben und wären das Wollastonprisma und Zwillingssprisma nicht vorhanden, so würden von dem Spalt zwei Bilder b und A (bei C) entworfen. Das Wollastonprisma besteht aus zwei verkitteten Kalkspatprismen und zerlegt einen auffallenden Strahl in zwei divergierende Strahlen, von denen der eine aus vertikal, der andere aus horizontal polarisiertem Licht besteht. Wird dieses Prisma eingeschaltet, so entstehen 2 Paare von Bildern b_h und A_h , sowie b_v und A_v (Fig. 48 D). Damit das in der Nähe des Okularspaltes



M Metallglasscheibe
L Linsensystem
F Fresnelsche Prismen
a b Eintrittspalte
1 2 Flächen des Zwillingssprismas.

Fig. 49.

befindliche Auge gleichzeitig das Spaltbild mit horizontaler und vertikaler Schwingungsrichtung sieht, muß das eine um ein gewisses Stück gesenkt, das andere um ein gewisses Stück gehoben werden. Dies geschieht durch das Zwillingssprisma, dessen Kante 1 die Spaltbilderreihe b_{h1} , b_{v1} , A_{h1} , A_{v1} , dessen Kante 2 die Bilder b_{h2} , b_{v2} , A_{h2} , A_{v2} entwirft (E). Der Okularspalt blendet alle bis auf die mittleren Bilder b_{v1} und A_{h2} ab, das Auge sieht somit das Feld 1 mit vertikal schwingendem, das Feld 2 mit horizontal schwingendem polarisiertem Lichte beleuchtet. Zur meßbaren Schwächung des Lichtes dient der Nicol N , vor dem sich das Auge befindet. Damit dieses nicht durch Reflexbilder gestört wird, sind an die beiden Objektive schwach dispergierende Prismen p_1 und p_2 angekittet. Von Martens ist eine sehr zweckmäßige Beleuchtungs- vorrichtung konstruiert; von einer durch eine helle Lichtquelle beleuchteten Mattglasscheibe werden vermittle dreier Linsen und zweier Fresnelschen Prismen bei P (Fig. 49) zwei Bilder auf die

Spaltöffnungen a und b entworfen, so daß diese stets gleiche Lichtmengen erhalten; Intensitätsänderungen der Lichtquelle werden dadurch unschädlich gemacht.

Fig. 52 zeigt die Gesamtansicht des Photometers. Bei S_1 liegt der horizontale in zwei Teile geteilte Eintrittsspalt, der durch die darüber befindliche Mikrometerschraube bilateral verstellt werden kann. In der Trommel T befindet sich das Prisma; das Beobachtungsrohr B kann mit Hilfe der Mikrometerschraube M um die horizontale Achse gedreht werden.

S_0, R, L, P ist die BeleuchtungsVorrichtung; bei S_0 befindet sich die Mattglasscheibe. Die Rinnen bei A dienen zur Aufnahme der Absorptionsgefäße.

Nach Justierung der einzelnen Teile des Apparates wird die Lichtquelle so vor der Mattglasscheibe aufgestellt, daß diese gleichmäßig beleuchtet wird. Die BeleuchtungsVorrichtung S_0, R, L , deren Prinzip in der Skizze (Fig. 49) erläutert ist, wird nun auf dem Dreikant D so lange verschoben, bis bei P vor dem Fresnel'schen Prisma zwei scharfe Bilder der Mattglasscheibe entstehen. Man gibt dann dem Eintritts- und Okularspalt eine bestimmte Weite (0,6—1,2 mm), je nach den Helligkeitsverhältnissen und dreht die Mikrometerschraube M so lange, bis der Spalt (den Wellenlängen der angewendeten Lichtquellen entsprechend) gleichmäßig beleuchtet erscheint; bei dieser Einstellung ersetzt man den Nicol durch ein dem Apparat beigegebenes Okular. Bei der Stellung o des Okularnicols erscheint dann die eine Hälfte des Gesichtsfeldes völlig dunkel. Um den Einfluß der Lichtbrechung besonders bei längeren Flüssigkeitsschichten zu eliminieren, soll man nach Martens die von der Lösung bewirkte Lichtschwächung mit der von dem reinen Lösungsmittel (gleicher Schichtdicke) hervorgerufenen vergleichen, wozu man folgendermaßen zu verfahren hat: man legt das Rohr mit Lösung in den Strahlengang I, das mit Lösungsmittel in Strahlengang II und beobachtet die Einstellung des Okularnicols α_1 , sodann vertauscht man die Röhren (Lösung in II, Lösungsmittel in I) und beobachtet die andere Einstellung α_2 . Zur Berechnung von α_1 und α_2 hat man in sämtlichen vier Quadranten auf gleiche Farbtintensität einzustellen. Aus den vier Ablesungen $\alpha', \alpha'', \alpha''', \alpha''''$ berechnet sich dann in einfachster Weise (s. das Beispiel S. 336) α_1 bzw. α_2 . Zur Ablesung der Nicolstellung dient die Lupe L ; die Teilung wird zweck-

mäßig im Moment der Ablesung durch eine kleine Glühlampe
erleuchtet.

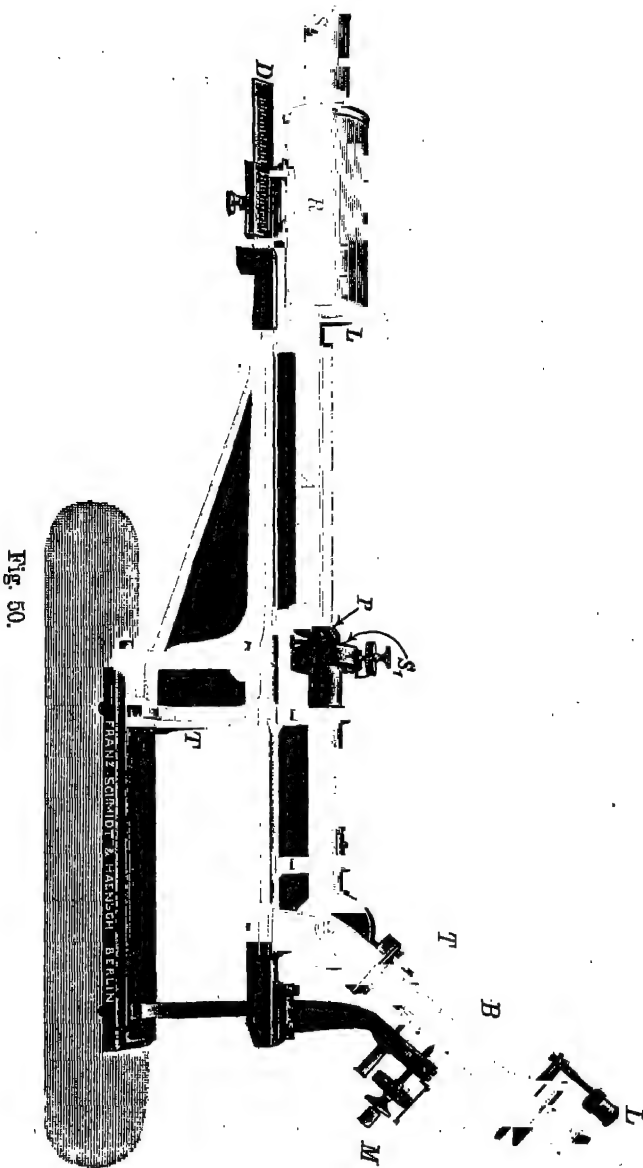


Fig. 50.

Als Beobachtungsröhren benutzt man nach Martens zweckmäßig weite Glasröhren von verschiedener Länge, die mittels geeigneter Verschraubungen mit planparallelen Glasplatten umschlossen werden können. Um kleine Schichtdicken verwenden zu können, werden in die Rohre massive, genau planparallele Glaszylinder gelegt, wodurch Schichtdicken von 10—1 mm zugänglich werden. Zwei gleich lange Beobachtungsröhren, von denen die eine das Lösungsmittel, die andere die Lösung enthält, werden in die Rinnen zwischen Spalt und Beleuchtungsvorrichtung eingelegt. Die Länge der Beobachtungsröhren richtet sich natürlich nach der Stärke der Absorption. Die Rohrlängen sind so zu wählen, daß sich passende Ablenkungswinkel ergeben.

Es ist ratsam, das Photometer nur bei Beleuchtung mit homogenem Licht zu verwenden, da nur in diesem Falle die Breite des Eintritts- und Okularspaltes ohne Einfluß auf das Resultat ist. Als Lichtquellen eignen sich Quecksilberbogenlicht (Uviolampe von Schott und Gen., Jena); Natrium-, Lithiumflamme, Thallium- und Strontiumlicht (Fulgurator¹⁾); Geißlersche Röhren mit Wasserstoff und Helium; es ist zu beachten, daß bei der geringen Lichtstärke des Photometers nur starke Lichtquellen in Frage kommen.

Um sich zu überzeugen, ob der Apparat richtig eingestellt ist, bestimmt man zweckmäßig nach Martens den Extinktionskoeffizienten einer Kaliumbichromatlösung von der Molarität 0,01698 (5 g $K_2Cr_2O_7$ im Liter Wasser). Für verschiedene Lichtarten sind die Extinktionskoeffizienten folgende:

λ : 535	$\mu\mu$ 0,157	Thalliumlicht,
λ : 546	$\mu\mu$ 0,06	Hg-Licht.

Der Gang einer Messung werde an folgendem Beispiel erläutert: es wurde der Extinktionskoeffizient einer Lösung von Jod in Benzol (0,1 g Jod in 100 ccm) für gelbes Quecksilberlicht gemessen. Im 2-cm-Rohr ergaben sich folgende Ablesungen²⁾ (in Graden):

81	97,5	260,6	277,5
12,5	166,5	192	346.

1) Näheres s. S. 238.

2) Jede Zahl ist das Mittel aus 3 Ablesungen, die um höchstens 0,8 Grade voneinander differierten.

Die Berechnung von α_1 und α_2 geschieht zweckmäßig nach folgendem Schema¹⁾:

180	261	180	440,6
81	97,5	260,6	277,5
261	163,5	440,6	163,1
	163,1		
	$163,3:2 = 81^\circ 40' (\alpha_1).$		
180	192,5	180	372
12,5	166,5	192	346
192,5	26,0	372	26
	$26,0:2 = 13^\circ 0' (\alpha_2)$		
$\tan \alpha_1 - \tan \alpha_2 = 1,4708 = k \cdot d$			
	$0,735 = k.$		

Eine weitere Untersuchung mit einer verdünnteren Jodlösung (0,01 g Jod in 100 ccm Benzol) ergibt, daß das Beersche Gesetz erfüllt ist. Durch Ermittlung der k -Werte für eine größere Zahl von Wellenlängen erhält man exakten Aufschluß über die durch die Lösung bewirkte Lichtschwächung innerhalb des sichtbaren Spektrums. Fig. 51 zeigt bei A den Verlauf der k -Werte²⁾; gleichzeitig ist bei B die Absorptionskurve gezeichnet, in dem die Abhängigkeit der Absorptionsgrenzen (ausgedrückt in Schwingungszahlen) von den in Millimetern angegebenen Schichtdicken dargestellt wurde. Letztere Kurve wurde nach der früher erwähnten spektrographischen Methode erhalten. Da das Beersche Gesetz gültig ist, müßte folgende Beziehung bestehen:

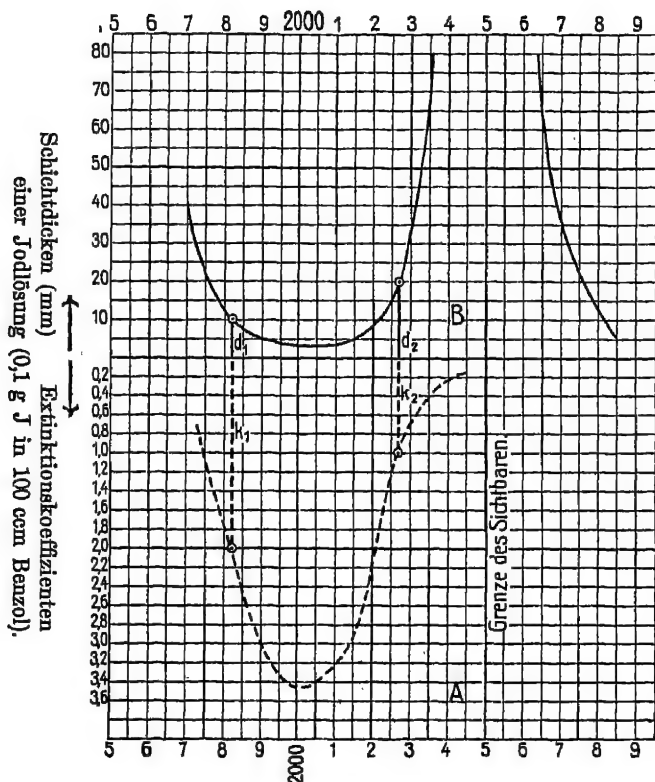
$$d_1 : d_2 = \frac{1}{k_1} : \frac{1}{k_2}.$$

Diese Formel gilt jedoch im vorliegenden Falle nur angenähert, da die Lage der Punkte der Kurve B noch abhängig ist von der Energieverteilung in der verwendeten Lichtquelle sowie von dem Schwellenwert der photographischen Platte, während die Extinktionskurve A die absolute Lichtschwächung in dem ganzen Spektralgebiet wiedergibt.

Schließlich möge noch darauf hingewiesen werden, daß auch Methoden der Spektralphotometrie im Ultraviolett bekannt sind,

1) Siehe Martens u. Grünbaum.

2) Statt dieser hätten natürlich auch die molekularen Extinktionskoeffizienten angegeben werden können.



Schwingungszahlen.

Fig. 51.

so daß es möglich ist, auch die Extinktionskurve A über die Grenze des Sichtbaren hinaus fortzusetzen; die Anwendung dieser Methoden ist aber verhältnismäßig schwierig¹⁾.

C. Anhang. Einiges über Lichtquellen.

Weißes Licht. Wegen der günstigen Energieverteilung in den verschiedenen Spektralgebieten ist für spektroskopische und spektrographische Zwecke besonders das Nernstlicht geeignet. Die großen Lampen liefern ca. 200—300 Kerzenstärken.

1) Näheres über Spektralphotometrie im Ultraviolett nach Simon, Pflüger u. a. s. Kayser, Handbuch III.

Farbige Flammen.

Die gewöhnlich benutzte Methode, Salze mit Hilfe eines Platindrahts in die nichtleuchtende Bunsenflamme einzuführen, ist für länger dauernde Beobachtungen ungeeignet. Besser ist es, die Salze mittelst eines Platinlöffels oder Platinschiffchens in der Flamme eines großen Teclu-Brenners zu verdampfen; diese Methode gibt Flammen von großer Leuchtkraft, die gerade für spektrographische Zwecke erwünscht ist, um die Expositionszeit nach Möglichkeit abkürzen zu können¹⁾.

Sehr große Lichteffekte erhält man mit Hilfe der Leuchtgas-Sauerstoffflamme, in die die Salze in Form dünner Stifte eingeführt werden.

Für viele Zwecke reichen auch die in der Handhabung sehr bequemen Beckmannschen Spektrallampen²⁾ aus, bei denen Lösungen von Salzen durch chemische Zerstäubung ($\text{Zn} + \text{HCl}$) in Form feiner Tröpfchen in die nichtleuchtende Bunsenflamme gebracht werden; in der Regel ist allerdings die Lichtstärke dieser Flammen geringer.

Elektrische Entladungen.

Zur Beobachtung der Metallspektren verwendet man dicke, vorn zugespitzte Metalldrähte (Fe, Al, Cd, Cu usw.), sowie die S. 224 genannten Legierungen, zwischen denen kräftige Induktionsfunken überspringen. Zur Vergrößerung der Intensität müssen mehrere Leidener Flaschen eingeschaltet werden. Die Metalldrähte werden in einem geeigneten Stativ isoliert befestigt, von ihnen gehen Leitungsdrähte zu den beiden Belegungen der Leidener Flaschen (bei mehreren Flaschen werden die gleichen Belegungen miteinander leitend verbunden, d. h. alle äußeren und alle inneren untereinander). Die Flaschen werden durch ein kräftiges Induktorium geladen. Je mehr man das Potential durch Einschaltung von Leidener Flaschen erniedrigt, desto kürzer und blendender werden die Funken. Als Induktorien werden solche mit größerer Schlagweite (20—25 cm) benutzt, die Platin- oder Deprez-Unterbrecher besitzen³⁾.

1) Geeignete Formen derartiger Brenner siehe in den Katalogen von Köhler-Leipzig; Schmidt und Haensch-Berlin usw.

2) Zeitschr. f. phys. Chem. 57, 641.

3) Sehr geeignete Induktorien liefert Boas-Berlin.

Fulgurator. Salzlösungen werden durch elektrische Entladungen im Fulgurator verdampft und zum Leuchten gebracht. Der Apparat besteht aus einem Reagenzglas, in dessen Boden ein Platindraht eingeschmolzen ist, über den ein enges konisches Glasröhrchen gestülpt ist. Das Reagenzrohr enthält nur wenig Flüssigkeit, die infolge der Kapillarwirkung bis zur Spitze des unteren Platindrahtes gehoben wird; dem unteren Draht steht ein zweiter Platindraht gegenüber, der zweckmäßig bis auf die untere freie Spitze in ein Glasrohr eingeschmolzen ist, das mittels eines Korkes in das Reagenzglas gesteckt wird. Die beiden Platindrähte stehen mit den Polen eines Induktionsapparates in Verbindung. Wendet man Induktionsfunken von etwa 4 cm Länge (ohne Kondensator) an, so werden nur die Linien des Metalls emittiert. Andere Formen des Fulgurators siehe bei Formanek¹⁾.

Uran-Molybdän-Funke.

Läßt man stark kondensierte Induktionsfunken zwischen Kohleelektroden überschlagen, die mit den Oxyden des Urans und Molybdäns imprägniert sind, so erhält man ein fast kontinuierliches Spektrum im Ultraviolett²⁾; es zeigen sich äußerst viele Linien auf einem fast kontinuierlichen Untergrund³⁾.

Zur Darstellung der Kohlen benutzt man die dünnen Sorten (für die sog. Liliput-Bogenlampen); diese werden zunächst ausgeglüht, mit einer gesättigten Lösung von Uranylнитrat getränkt und dann ausgeglüht, darauf in eine konzentrierte Lösung von Ammoniummolybdat getaucht, wieder stark erhitzt und diese Operationen nochmals wiederholt; es soll so lange erhitzt werden, bis nur noch die Oxyde vorhanden sind. Durch Zusatz von Ammonium-Wolframat zum Molybdat kann man anscheinend das Spektrum noch etwas verbessern. Im übrigen verfährt man wie bei der Darstellung der Metall-Funkenspektren. Tafel II zeigt das Spektrum des Uran-Molybdän-Funkens zugleich mit dem Eisenbogenspektrum.

Geißlersche Röhren.

Sehr geeignet zum Eichen von Spektralapparaten sind mit Helium oder Wasserstoff gefüllte Spektralröhren, in denen das Gas

1) Spektralanalyse.

2) Vgl. H. O. Jones, Zeitschr. phys. Chem. 74, 355.

3) Dieses Licht wurde mit Erfolg zur Untersuchung des Absorptionsspektrums von Naphtalinverbindungen benutzt, die z. T. sehr schmale Banden enthalten.

elektrisch zum Leuchten gebracht wird. Um möglichste Lichtstärke zu erzielen, verwendet man am besten die von Goetze gefertigten Spektralröhren für Längsdurchsicht¹⁾ mit Zylinderelektroden aus Aluminium, die mittels eines passenden Gestells vor dem Spalt aufgestellt werden. Zum Betrieb der Spektralröhren reicht ein kleines Induktorium von ca. 4 cm Schlagweite aus, das mit 2 bis 3 Akkumulatoren gespeist wird. Es empfiehlt sich häufig, eine Funkenstrecke und Kapazität in den Stromkreis einzuschalten.

Eisenlichtbogen.

Eisenstifte von ungefähr 0,6 cm Durchmesser werden in einem passenden Stativ befestigt, so daß mit Hilfe zweier Schrauben die Entfernung der Stifte bequem reguliert werden kann. Als Stromquelle benutzt man die Lichtleitung und schaltet noch einen passenden regulierbaren Widerstand ein, so daß der Stromverbrauch der Lampe etwa 5 Amp. \times 40 Volt beträgt. Um die Lampe zu zünden, zieht man ein Metallstück zwischen den Elektroden hindurch. Die Entfernung der Eisenstifte beträgt etwa 0,5 cm; der Bogen soll möglichst ohne Entwicklung einer flackernden Flamme brennen. Es ist darauf zu achten, daß sich nicht zu viel Eisenoxyd auf den Elektroden absetzt und schirmartig das Licht abhält; von Zeit zu Zeit ist das Eisenoxyd zu entfernen. Zum Schutze der Augen wird vor dem Bogen ein farbiges Glas aufgestellt²⁾.

Quecksilber-Dampflampen.

Werden große Lichtstärken benötigt, so benutzt man zweckmäßig die Quecksilber-Dampflampen. Für das Sichtbare und Ultraviolette bis ca. 300 $\mu\mu$ dienen die Uviolampen von Schott und Gen., Jena. Die von Heräus-Hanau konstruierten Quarz-Quecksilberlampen liefern noch einige äußerst starke Linien im Ultraviolett; für spektroskopische Zwecke ist die neuerdings von Heräus gebaute Stativlampe für 110 Volt (sowie niedrigere Spannung) geeignet³⁾. Andere Formen der Quecksilberdampflampe sind von Lummer⁴⁾ angegeben.

1) Zu beziehen von F. R. O. Goetze-Leipzig.

2) Über sehr lichtstarke Bogen siehe bei Kayser, Handbuch I, 169; Baly, Spektroskopie.

3) Siehe Ann. d. Phys. 20, 563 (1906).

4) Zeitschr. f. Instrum. 15, 294; 21, 201. Weiteres über Quecksilberlampen siehe Hartmann, Zeitschr. wiss. Photogr. 1, 259; Wood, Phil. Mag. (6) 5, 257.

Neuerdings werden von Heräus auch Amalgam-Lampen konstruiert, die ein weit linienreicheres Spektrum geben.

Kontinuierliche Lichtquelle im Ultraviolett.

Nach den Beobachtungen von Konen¹⁾ gibt der unter Wasser überspringende Aluminiumfunke ein weit ins Ultraviolett reichendes, kontinuierliches Spektrum. Nach Versuchen von Grebe und Mies hat sich folgende Anordnung als zweckmäßig erwiesen. Die leicht regulierbare Funkenstrecke wird aus zwei zugespitzten, ca. 2 mm dicken Aluminiumdrähten gebildet, die sich in einer mit Quarzfenster verschlossenen Flasche befinden. Die Flasche ist mit zwei Ansätzen versehen, so daß das Wasser kontinuierlich zu- und abströmt, da anderenfalls durch das zerstäubte Metall die Flüssigkeit allmählich undurchsichtig wird. Der Strom wird von einem Induktor von ca. 30 cm Schlagweite geliefert; in den Stromkreis sind zwei große Leidener Flaschen, sowie eine Funkenstrecke eingeschaltet. Bei einer Expositionszeit von $\frac{3}{4}$ —1 Stunde erhält man einen vollkommen kontinuierlichen Grund, auf dem sich nur die Aluminiumlinien als umgekehrte Linien abheben.

1) Vgl. Grebe, Zeitschr. f. wiss. Phot. 2, 376; Mies, ebenda 7, 357.

556

Sachregister.

A. sp.: Absorptionsspektrum; Ext.: Extinktionskoeffizient.)

A.

Absorption	1 ff.
Absorptionsapparate	219 ff.
Absorptionsspektren, Beobachtung	220, 223
Absorptionsspektren, Veränderlichkeit	14
Absorptionsvermögen	7
Acenaphten, A. sp.	104
Acenaphtenchinon, A. sp.	113
Acetbernsteinsäureester, A. sp.	112
Acetessigester, A. sp.	108 ff.
Aceton und Homologe, A. sp.	108
Acetondicarbonsäureester, A. sp.	112
Acetophenon, A. sp.	98
Acetylaceton, A. sp.	112
Acyle, hypsochrome Wirkung ders.	45, 86, 99
Äthoxyfumarsäureester, A. sp.	112
Äthylbenzol, A. sp.	81
Ängström-Einheit	8
Alkylennitrosate	26
Aminoacetophenon, A. sp.	98
Aminoazoverbindungen, Salz-bild., A. sp.	166 ff.
Aminobenzaldehyde, A. sp.	98
Aminobenzoessäure, A. sp.	96
Aminochinazolin	43
Aminogruppe, auxochrome Eigenschaften	43
Aminophenol, A. sp.	98
Aminophenyl-phentriazol, A. sp.	67, 149
Aminosäuren (innere Komplexsalze)	194

Anile	24
Anilin, A. sp.	84
Anilin-Chlorhydrat, A. sp.	88
Anisidin, A. sp.	89
Anisol, A. sp.	89
Anthrachinonazin	46
Anthracen, A. sp.	102
Anthramin	43
Atomaffinität	72, 203
Auxochrome Gruppen	42
Auxochrome in ringförmiger Bindung	44
Azimide	25
Azobenzol, Ext.	63
Azobenzol, A. sp.	168
Azoverbindungen	25
Azoxyverbindungen	26

B.

Baly-Gefäße (Kitten usw.)	219
Bathochrome Gruppen	42, 140
Beizenfarbstoffe, Theorie	202
Benzalacetophenon	29
Benzaldehyd, A. sp.	97
Benzaldesoxybenzoin	39, 99
Benzaldoxime, A. sp.	99
Benzaurine	184
Benzbetaïn, A. sp.	129
Benzil, A. sp.	115
Benzochinonazin	158
Benzoessäure, A. sp.	93
Benzol, A. sp.	77 ff.
Benzoldiazosulfonate	39
Benzolring, Zustand	48
Benzonitril, A. sp.	97

Benzoylacetone, A. sp.	112
Benzoylbernsteinsäureester, A. sp.	112
Benzoylessigester, A. sp.	112
Benzoylphenylacetylen	29
Benzylidenmalonsäure, A. sp.	148
Bibisphenylenäthen	23, 39, 41
Biguanid	198
Brenztraubensäureester, A. sp.	113
Butadiëdicarbonsäuren	22

C.

Carboxoniumverbindungen, Salzbild.	172
Cedriret	32
Chalcon	29
Chinhydrone	185 ff.
Chinole	35
o-Chinoide	35
Chinoide Chromophore	28
Chinoide Kohlenwasserstoffe	33
Chinolin, A. sp.	107
Chinolingelb	30
Chinomethane	33
Chinone, A. sp.	115 ff.
Chinone, Konstitution	31, 36
Chinonimine	37
Chinonimoniumsalze	37
Chromophore, elektroatomisti- sche Deutung	75
Chromophore, chemische Natur ders.	40
Chromophore, selbständige und unselbständige	37
Chromophortheorie	19
Chromotropie	55, 162
Chlorbenzol, A. sp.	84
Chlorphenol, A. sp.	89
Chlorpyridine, A. sp.	105, 106
Chrysen, A. sp.	104
Chrysoketoncarbonsäuren	34
Cinnamylidenanthranilsäure	30
Cinnamylidenessigsäure, A. sp.	147
Cinnamylidenmalonsäure, A. sp.	147

D.

Diacetyl, A. sp.	113
Diacetyldioxim, A. sp.	114

Diäthoxynaphtostilben	39
Diaminostilben	43
Diazoverbindungen	25
Dibenzalacetone	29, 58
Dibenzalacetone, Halochromie	180
Dibenzalcyklohexanon	30
Dibenzalcyklopentanone	58
Dibenzoyläthylen	39
Dielektrizitätskonstante und Farbe	67
Dihydrokollidindicarbonsäure- ester, A. sp.	107
Diketone	24, 113
Dimethylantranilsäure, A. sp.	129
Dimethylnaphteurhodin, A. sp.	67
Dimethylpyron	35, 172
Dimethylviolursäure, Salzbildg.	161
Dinaphtylendiphenylenäthen	23
Dinitroäthan, Salzbildg.	151, 155
Dinitrohydrochinonester, Ext.	67
Dinitroparaffine, Chromoisomerie	153
Dinitrotoluol, Ext.	66
Dinitroxylol, A. sp.	90
Dioxime, innere Komplexsalze	195
Diphenochinon	32
Diphenyl, A. sp.	104
Diphenylhexatrien, A. sp.	104
Diphenylviolursäure, Salzbildg.	161
Distyrol, A. sp.	83

E.

Eichung der Spektroskope	217
Elektrolytische Diss. u. Farbe	16
Elektronen	68 ff.
Extinktionskoeffizient	67
Extinktionsvermögen	8

F.

Farblacke, Konstitution	202
Farbstoff von Besthorn	31
Fluoren	24, 41, 104
Fluoreszenz und Absorption	130 ff.
Fuchsone	33, 184
Fulgide	22, 27, 84
Fulvene	21, 34

G.

Gesetz von Beer	9, 10
Gesetz von Beer, Abweichungen:	14, 61
Gitterspektroskope	213
Glycinkobalt, A. sp.	201
Guajacol, A. sp.	89

H.

Halochromie	178
Hartleys Methode zur Darstellung d. Absorptionsspektren	12
Helianthin	176 ff.
Hexahydrobenzol	41
Homochromisomerie	188
Hydroxylgruppe, auxochrome Eigenschaften	43
Hydrozimtsäure, A. sp.	96
Hypsochrome Gruppen	42

J.

Indikatortheorie	175
Innere Komplexsalze	191
Isatin, A. sp.	114, 128
Isochinolin, A. sp.	107
Isonitrosoaceton u. Verwandte	119
Isonitrosokampfer, A. sp.	120
Isonitrosoketone, innere Komplexsalze	196
Isonitrosomalonester, A. sp.	120
Isorropesis	76

K.

Kampher und Derivate, A. sp.	123
Ketene	29
Ketone	23, 107
Konfiguration und Farbe	39
Konstitutionsbestimmungen auf Grundspektraler Beziehungen	125
Kontinuierlich absorbierende Verbindungen	123

Koordinativ gesättigte Verbindungen	144
Kristallviolett	172
Kundtsche Regel	15

L.

Leukoverbindungen	40
Lösungsmittel und Absorptionsspektren	15, 50
Lösungsmittel, Reinigung, Durchlässigkeit usw.	225

M.

Merichinoide Stoffe	185
Methode von Hartley-Baly	221
Methoxybenzoesäure, A. sp.	95
Methylisatin, A. sp.	127
Methylorange	176
Methylphenylacridoniumsälze, A. sp.	190
Methylpseudoisatin, A. sp.	123
Mischungen absorbierender Stoffe	19

N.

Naphtalin, A. sp.	101
Naphtalin; Derivate dess., A. sp.	101 ff.
Naphtochinone	32
Nebenvalenzwirkungen	54
Nitraneline	43, 91
Nitraneline, A. sp.	91, 189
Nitraneline, Chromoisomerie	188
Nitrate, A. sp.	87
Nitrite, A. sp.	122
Nitrobarbitursäure	159
Nitrobenzaldoxime, A. sp.	99
Nitrobenzol	27
Nitrobenzol, A. sp.	89
Nitrodimeethylanilin, A. sp.	91
Nitrofluoren, A. sp.	104
Nitroformsälze	150
Nitrohydrochinonäther, Ext.	64
— A. sp.	93
Nitroketone, farbige Salze	158
Nitrolsäure, Salz bild.	151
Nitromalonester	159
Nitromethan	27

Nitronaphthalin	27
Nitrophenetol, A. sp.	92
Nitrophenol, A. sp.	91
Nitrophenole, Farbe der festen	157
Nitrophenoläther, isomere . .	156
Nitrophenolsalze, Chromoisomerie	155
Nitrophenylnitromethan, Chromoisomerie	154
Nitrosoverbindungen	26
Nitrosoverb. aliph., A. sp. . .	121
Nitrotoluol, A. sp.	90
Nitrotoluol, Ext.	66
Nitrotoluidine, A. sp.	93
Nitroveratrol, Ext.	67
Nitroverb. aliph., A. sp. . . .	121
Nitroxylol, A. sp.	90

O.

Organokomplexverbindungen	53, 187
Osazone, A. sp.	120
Oxalessigester, A. sp.	112
Oxazine	174
Oximinooxazolone, Salzbild., A. sp.	101, 105
Oxyazobenzol, Ext.	63
Oxyazobenzol und verwandte Verb., A. sp.	147, 158
Oxyazobenzolsalze, farbige . .	158
Oxybenzaldehyde, A. sp. . . .	98
Oxybenzoesäuren, A. sp. . . .	95
Oxychalcone	43
Oxyflavone	44
Oxyfuchsonone, A. sp.	184

P.

Pantochromie	55, 160 ff.
Partialvalenzen	50 ff.
Phenanthren, A. sp.	104
Phenanthrenchinon, A. sp. . . .	113
Phenanthrenchinondioxim, Salzbildg.	148
Phenetol, A. sp.	88
Phenol, A. sp.	88
Phenolaldehyde, Salze	159
Phenolketone, Salze	159

Phenolphthalein, Salzbildg. . .	169
Phenylacetylen, A. sp.	83
Phenyllessigsäure, A. sp. . . .	94
Phenylfluoron	174
Phenylhydrazone der Ketone und Aldehyde, A. sp.	120
Phenylmethylnitropyraxolon, Salze	159
Phenylnitromethan	150
Phenylpropionsäure, A. sp. . .	96
Phloroglucin, A. sp.	89
Phoron	29
Phtalsäure, A. sp.	93
Picolin, A. sp.	105
Piperidin, A. sp.	105
Polymerie und Farbe	100
Porphyrexide	28
Pseudobasen	170
Pseudosäuren	149
Pulegon	29
Pyren	33
Pyridin, A. sp.	105
Pyridone, A. sp.	106

Q.

Quarzspektrographen	215
-------------------------------	-----

R.

Ringbildung und Farbe	38
-------------------------------	----

S.

Salzbildung, bathochromer und hypsochromer Einfluß	137, 146
Schiffsche Basen	24, 30
Schwingungskurven	12
Schwingungszahl	8
Spektralapparat v. Kirchhoff-Bunsen	207
Spektralphotometer	229
Spektrographen	212
Spektroskope	207 ff.
Spektroskop mit festem Arm	211
Stereoisomere Verb., A. sp. . .	100
Stilben, A. sp.	83
Stilbenchinone	32
Styrol, A. sp.	82

T.

Temperatur und Absorption	15
Teslaströme, Einfluß ders. auf Benzolderivate	47
Tetrabromphenolphthalein, isomere Äther	170
Tetrahydrochinolin, A. sp.	107
Tetraketone	24
Tetraphenyläthylen	39
Tetraphenyl-p-xylylen	33
Thiazine	174
Thiobenzamid	28
Thioketone	28
Toluchinon, A. sp.	116
Toluol, A. sp.	81
Tribromdinitrophenol, Salzbildung	155
Tribromphenol, Salzbildung	191
Triketone	24
Triphenylcarbinol, Salze	181 ff.
Trinitrobenzol, A. sp.	155
Trinitrohydrochinonester, Ext.	67
Trinitrophenylmalonsäureester, A. sp.	155

Trinitroxylole, A. sp.	90
Triphenylmethanfarbstoffe, Salzbildg.	168 ff.
Triphenylmethyl	182 ff.

V.

Verteilungssalz der Auxochrome	49
Violursäure, Salzbildg.	151, 161

W.

Weinsäure, A. sp.	100
Wurstersches Rot	186

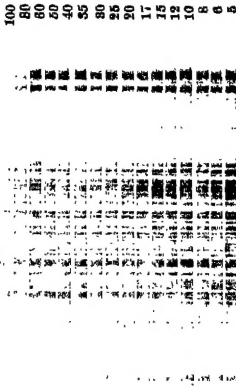
X.

Xanthoniumverb.	173 ff.
Xylochinon, A. sp.	117
p-Xylol, A. sp.	81

Z.

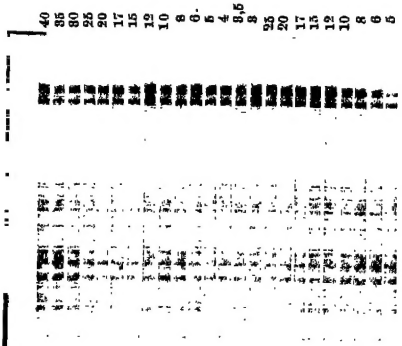
Zimtsäure, A. sp.	96
---------------------------	----

Absorptionsspektren: $C_6H_5COOC_2H_5$ (0,001 n in C_2H_5OH)



←→

Absorptionsspektren: C_6H_6 (0,1 n, 0,01 n in C_2H_5OH)





Fe-Bogen
Ni-Fe
Ni-(Cd, Sn)
Ni-Al
Ni-Cu
Ni-Cd
Ni-(Cd, Pb)

C_8H_8
 $C_{10}H_8$
 C_8H_{10}

α -Naphthylamin (0,005 n-alkohol-Lösung)

+1 Mol HCl
+5 Mol HCl
+10 Mol HCl
+100 Mol HCl
Naphthalin

Fluorkonspektren

Fluoreszenzspektren